TATENT COOPERATION TRE

From the INTERNATIONAL BUREAU

PCT	To:		
NOTIFICATION OF ELECTION	Commissioner US Department of Commerce		
(PCT Rule 61.2)	United States Patent and Trademark Office, PCT 2011 South Clark Place Room CP2/5C24 Arlington, VA 22202		
Date of mailing (day/month/year). 06 June 2001 (06.06.01)	ETATS-UNIS D'AMERIQUE in its capacity as elected Office		
International application No. PCT/EP00/09323	Applicant's or agent's file reference LEA34002-WO		
International filing date (day/month/year) 25 September 2000 (25.09.00)	Priority date (day/month/year) 07 October 1999 (07.10.99)		
Applicant FISCHER, Reiner et al			
The designated Office is hereby notified of its election ma X in the demand filed with the International Prelimina 21 February 2			
in a notice effecting later election filed with the Inter			
	*		
2. The election X was			
made before the expiration of 10 months from the animits	* * * * * * * * * * * * * * * * * * * *		
made before the expiration of 19 months from the priority Rule 32.2(b).	date or, where Rule 32 applies, within the time limit under		
	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·		
· · ·			
The International Bureau of WIPO 34, chemin des Colombettes 1211 Geneva 20, Switzerland	Authorized officer Odile ALIU		
Facsimile No.: (41-22) 740.14.35	Telephone No.: (41-22) 338.83.38		

	**			
		- 1985 - 1985		
				*
				. r ·
	i.e.			*
		-00		÷.
		40	, W	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·
			4	
			A. 1.	
				* * * * * * * * * * * * * * * * * * * *
	7.45			
mananan ya sa mahananan ka mananan sa sa kata ya san dana manganan katanan ka sa sa sa Katanan sa		The second of the second	The state of the state of	randa aranda a randa ada da
				٠, ١
a mili a cumuna ya ka ka mini mini masa ka		and the same section of the same and the same section of the same	m ya mushiyak di mini di maliye i a manayami i a	e y gament deller e praeminentennen - manimis och is protes - mass si i i i i i i i i i i i i i i i i i
	grant in			
				k A
The second secon				

(12) NACH DEM VERTRÄG ÜBER DIE INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS (PCT) VERÖFFENTLICHTE INTERNATIONALE ANMELDUNG

(19) Weltorganisation für geistiges Eigentum Internationales Büro



(43) Internationales Veröffentlichungsdatum 12. April 2001 (12.04.2001)

PCT

(10) Internationale Veröffentlichungsnummer WO 01/24634 A1

- (51) Internationale Patentklassifikation⁷: A01N 43/12 // (A01N 43/12, 51:00, 47:40)
- (21) Internationales Aktenzeichen: PCT/EP00/09323
- (22) Internationales Anmeldedatum:

25. September 2000 (25.09.2000)

(25) Einreichungssprache:

Deutsch

(26) Veröffentlichungssprache:

Deutsch

- (30) Angaben zur Priorität: 199 48 129.6 7. Oktober 1999 (07.10.1999) DE
- (71) Anmelder (für alle Bestimmungsstaaten mit Ausnahme von US): BAYER AKTIENGESELLSCHAFT [DE/DE]; 51368 Leverkusen (DE).
- (72) Erfinder; und
- (75) Erfinder/Anmelder (nur für US): FISCHER, Reiner [DE/DE]; Nelly-Sachs-Strasse 23, 40789 Monheim (DE). ERDELEN, Christoph [DE/DE]; Unterbüscherhof 15, 42799 Leichlingen (DE).
- (74) Gemeinsamer Vertreter: BAYER AKTIENGE-SELLSCHAFT; 51368 Leverkusen (DE).

- (81) Bestimmungsstaaten (national): AE, AG, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, BZ, CA, CH, CN, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, DZ, EE, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, MZ, NO, NZ, PL, PT, RO, RU, SD, SE, SG, SI, SK, SL, TJ, TM, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VN, YU, ZA, ZW.
- (84) Bestimmungsstaaten (regional): ARIPO-Patent (GH, GM, KE, LS, MW, MZ, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZW), eurasisches Patent (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), europäisches Patent (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE), OAPI-Patent (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

Veröffentlicht:

- Mit internationalem Recherchenbericht.
- Vor Ablauf der für Änderungen der Ansprüche geltenden Frist; Veröffentlichung wird wiederholt, falls Änderungen eintreffen.

Zur Erklärung der Zweibuchstaben-Codes, und der anderen Abkürzungen wird auf die Erklärungen ("Guidance Notes on Codes and Abbreviations") am Anfang jeder regulären Ausgabe der PCT-Gazette verwiesen.

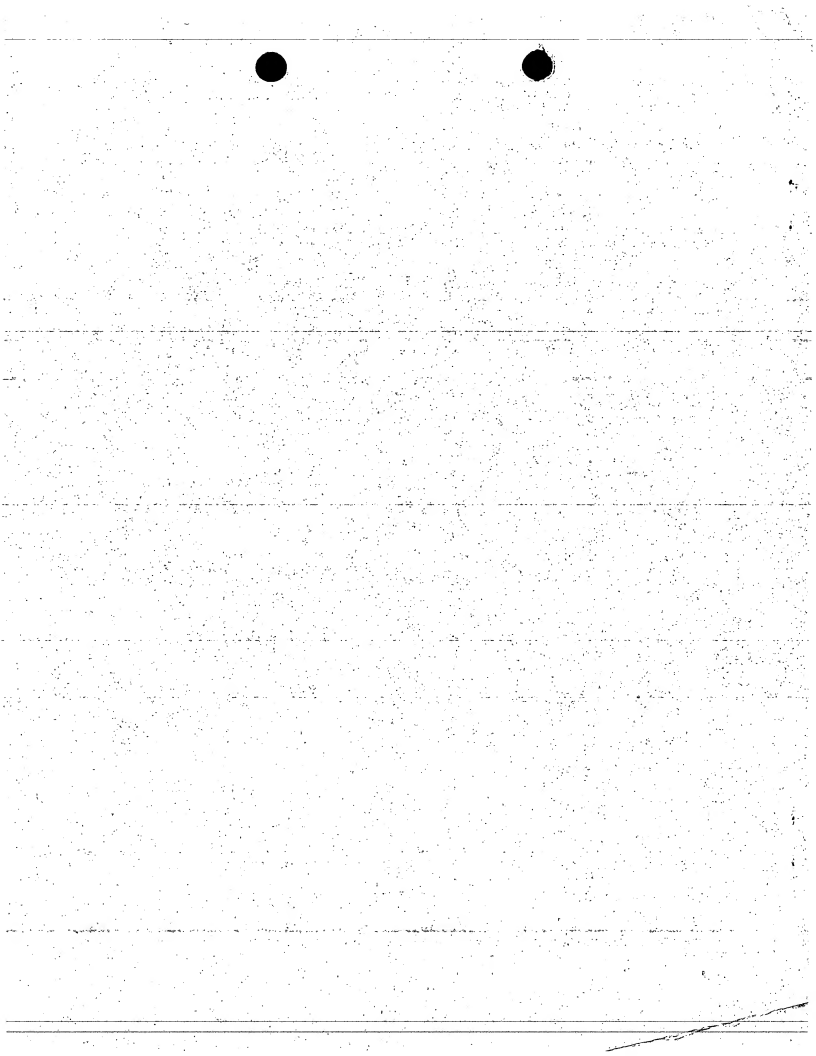


(54) Title: ACTIVE INGREDIENT COMBINATIONS HAVING INSECTICIDAL AND ACARICIDAL PROPERTIES

(54) Bezeichnung: WIRKSTOFFKOMBINATIONEN MIT INSEKTIZIDEN UND AKARIZIDEN EIGENSCHAFTEN

(57) Abstract: The invention relates to insecticide and acaricide mixtures containing certain cyclic ketoenols and agonists or antagonists of nicotinergic acetylcholine receptors in order to protect plants from attack by pests.

(57) Zusammenfassung: Die Erfindung betrifft insektizide und akarizide Mischungen, enthaltend bestimmte cyclische Ketoenole und Agonisten bzw. Antagonisten von nicotinergen Acetylcholinrezeptoren zum Schutz von Pflanzen vor Schädlingsbefall.



Wirkstoffkombinationen mit insektiziden und akariziden Eigenschaften

Die vorliegende Erfindung betrifft neue Wirkstoffkombinationen, die aus einem bekannten cyclischen Ketoenol einerseits und weiteren bekannten insektiziden Wirkstoffen andererseits bestehen und sehr gute insektizide und akarizide Eigenschaften besitzen.

Es ist bereits bekannt, dass bestimmte cyclische Ketoenole zur Bekämpfung von tierischen Schädlingen, wie Insekten und unerwünschten Akariden eingesetzt werden können (vgl. EP-A-528 156). Die Wirksamkeit dieser Stoffe ist gut, lässt aber bei niedrigen Aufwandmengen in manchen Fällen zu wünschen übrig.

Desweiteren ist auch bekannt geworden, dass man Agonisten und Antagonisten von nicotinergen Acetylcholinrezeptoren zur Bekämpfung von Insekten verwenden kann.

Es wurde nun gefunden, dass Mischungen aus cyclischen Ketoenolen der Formel (I)

$$B' \xrightarrow{A'} O X' \xrightarrow{Z'_n} Y' \qquad (I)$$

20

5

10

15

in welcher

- X' für C₁-C₆-Alkyl, Halogen, C₁-C₆-Alkoxy oder C₁-C₃-Halogenalkyl steht,
- 25 Y' für Wasserstoff, C₁-C₆-Alkyl, Halogen, C₁-C₆-Alkoxy, C₁-C₃-Halogenalkyl steht,

- Z' für C_1 - C_6 -Alkyl, Halogen, C_1 - C_6 -Alkoxy steht,
- n für eine Zahl von 0-3 steht,
- A' und B' gleich oder verschieden sind und für Wasserstoff oder gegebenenfalls durch Halogen substituiertes geradkettiges oder verzweigtes C₁-C₁₂-Alkyl, C₃-C₈-Alkenyl, C₃-C₈-Alkinyl, C₁-C₁₀-Alkoxy-C₂-C₈-alkyl, C₁-C₈-Polyalkoxy-C₂-C₈-alkyl, C₁-C₁₀-Alkylthio-C₂-C₈-alkyl, Cycloalkyl mit 3-8 Ringatomen, das durch Sauerstoff und/oder Schwefel unterbrochen sein kann und gegebenenfalls durch Halogen, C₁-C₆-Alkyl, C₁-C₆-Halogenalkyl-, C₁-C₆-Alkoxy-, C₁-C₆-Halogenalkoxy, Nitro substituiertes Phenyl oder Phenyl-C₁-C₆-alkyl steht,

oder worin

15

20

25

- A' und B' gemeinsam mit dem Kohlenstoffatom, an das sie gebunden sind einen gesättigten oder ungesättigten, gegebenenfalls durch Sauerstoff und/oder Schwefel unterbrochenen und gegebenenfalls durch Halogen, C₁-C₆-Alkyl, C₁-C₆-Alkoxy, C₁-C₄-Halogenalkyl, C₁-C₄-Halogenalkoxy, C₁-C₄-Alkylthio oder gegebenenfalls substituiertes Phenyl substituierten oder gegebenenfalls benzokondensierten 3- bis 8-gliedrigen Ring bilden,
- G' für Wasserstoff (a) oder für die Gruppen

$$-CO-R^1$$
 (b), $O-R^2$ (c), $-SO_2-R^3$ (d),

$$-P \stackrel{R^4}{\underset{O}{=}} (e) \text{ oder } N \stackrel{R^7}{\underset{R^6}{=}} (f)$$

10

15

20

25

30

steht, in welchen

R¹ für gegebenenfalls durch Halogen substituiertes: C₁-C₂₀-Alkyl, C₂-C₂₀-Alkenyl, C₁-C₈-Alkoxy-C₂-C₈-alkyl, C₁-C₈-Alkylthio-C₂-C₈-alkyl, C₁-C₈-Polyalkoxy-C₂-C₈-alkyl oder Cycloalkyl mit 3-8 Ringatomen, das durch Sauerstoff- und/oder Schwefelatome unterbrochen sein kann, steht,

für gegebenenfalls durch Halogen, Nitro, C_1 - C_6 -Alkyl, C_1 - C_6 -Alkoxy, C_1 - C_6 -Halogenalkyl, C_1 - C_6 -Halogenalkoxy-substituiertes Phenyl steht;

für gegebenenfalls durch Halogen-, C_1 - C_6 -Alkyl, C_1 - C_6 -Alkoxy-, C_1 - C_6 -Halogenalkyl-, C_1 - C_6 -Halogenalkoxy-substituiertes Phenyl- C_1 - C_6 -alkyl steht,

für gegebenenfalls durch Halogen und/oder C₁-C₆-Alkyl substituiertes Pyridyl, Pyrimidyl, Thiazolyl und Pyrazolyl steht,

für gegebenenfalls durch Halogen und/oder C_1 - C_6 -Alkyl-substituiertes Phenoxy- C_1 - C_6 -alkyl steht,

 $\begin{array}{lll} R^2 & \text{für gegebenenfalls durch Halogen substituiertes: } C_1\text{-}C_{20}\text{-}Alkyl, \ C_2\text{-}C_{20}\text{-}\\ & \text{Alkenyl, } C_1\text{-}C_8\text{-}Alkoxy\text{-}C_2\text{-}C_8\text{-}alkyl, \ C_1\text{-}C_8\text{-}Polyalkoxy\text{-}C_2\text{-}C_8\text{-}alkyl steht,} \end{array}$

für gegebenenfalls durch Halogen, Nitro, C₁-C₆-Alkyl, C₁-C₆-Alkoxy, C₁-C₆-Halogenalkyl-substituiertes Phenyl oder Benzyl steht,

R³, R⁴ und R⁵ unabhängig voneinander für gegebenenfalls durch Halogen substituiertes C₁-C₈-Alkyl, C₁-C₈-Alkoxy, C₁-C₈-Alkylamino, Di-(C₁-C₈)-Alkylamino, C₁-C₈-Alkylthio, C₂-C₅-Alkenylthio, C₂-C₅-Alkinylthio, C₃-C₇-Cycloalkylthio, für gegebenenfalls durch Halogen, Nitro, Cyano, C₁-C₄-Alkoxy, C₁-C₄-Halogenalkoxy, C₁-C₄-Alkylthio, C₁-C₄-Halogen-

alkylthio, C₁-C₄-Alkyl, C₁-C₄-Halogenalkyl substituiertes Phenyl, Phenoxy oder Phenylthio stehen,

R⁶ und R⁷ unabhängig voneinander für gegebenenfalls durch Halogen substituiertes C₁-C₂₀-Alkyl, C₁-C₂₀-Alkoxy, C₂-C₈-Alkenyl, C₁-C₂₀-Alkoxy-C₁-C₂₀-alkyl, für gegebenenfalls durch Halogen, C₁-C₂₀-Halogenalkyl, C₁-C₂₀-Alkyl oder C₁-C₂₀-Alkoxy substituiertes Phenyl, für gegebenenfalls durch Halogen, C₁-C₂₀-Alkyl, C₁-C₂₀-Halogenalkyl oder C₁-C₂₀-Alkoxy substituiertes Benzyl steht oder zusammen für einen gegebenenfalls durch Sauerstoff unterbrochenen C₂-C₆-Alkylenring stehen,

und mindestens einem Agonisten bzw. Antagonisten von Acetylcholinrezeptoren der Formel (II) synergistisch wirksam sind und sich zur Bekämpfung tierischer Schädlinge eignen. Aufgrund dieses Synergismus können deutlich geringere Wirkstoffmengen verwendet werden, d.h. die Wirkung der Mischung ist größer als die Wirkung der Einzelkomponenten.

Bevorzugt sind Mischungen enthaltend Verbindungen der Formel (I)

20 in welcher

15

- X' für C₁-C₄-Alkyl, Halogen, C₁-C₄-Alkoxy oder C₁-C₂-Halogenalkyl steht,
- Y' für Wasserstoff, C₁-C₄-Alkyl, Halogen, C₁-C₄-Alkoxy, C₁-C₂-Halogenalkyl steht,
 - Z' für C_1 - C_4 -Alkyl, Halogen, C_1 - C_4 -Alkoxy steht,
 - n für 0 oder 1 steht,

- A' und B' gemeinsam mit dem Kohlenstoffatom, an das sie gebunden sind einen gesättigten gegebenenfalls durch C₁-C₄-Alkyl, C₁-C₄-Alkoxy, substituierten 5bis 6-gliedrigen Ring bilden,
- 5 G' für Wasserstoff (a) oder für die Gruppen

$$-CO-R^1$$
 (b) $O-R^2$ (c)

in welchen

20

25

- 10 R¹ für gegebenenfalls durch Halogen substituiertes: C₁-C₁₆-Alkyl, C₂-C₁₆-Alkenyl, C₁-C₆-Alkoxy-C₂-C₆-alkyl, oder Cycloalkyl mit 3-7 Ringatomen, das durch 1 bis 2 Sauerstoff- und/oder Schwefelatome unterbrochen sein kann, steht,
- für gegebenenfalls durch Halogen, Nitro, C₁-C₄-Alkyl, C₁-C₄-Alkoxy, C₁-C₃-Halogenalkyl, C₁-C₃-Halogenalkoxy-substituiertes Phenyl steht;
 - R² für gegebenenfalls durch Halogen substituiertes: C₁-C₁₆-Alkyl, C₂-C₁₆-Alkenyl, C₁-C₆-Alkoxy-C₂-C₆-alkyl, steht,

für gegebenenfalls durch Halogen, Nitro, C_1 - C_4 -Alkyl, C_1 - C_4 -Alkoxy, C_1 - C_4 -Halogenalkyl-substituiertes Phenyl oder Benzyl steht,

und mindestens einen Agonisten bzw. Antagonisten von Acetylcholinrezeptoren der Formel (II).

Besonders bevorzugt sind Mischungen enthaltend das Dihydrofuranonderivat der Formel (la)

und mindestens einen Agonisten bzw. Antagonisten von Acetylcholinrezeptoren der Formel (II).

Bei den Agonisten und Antagonisten der nicotinergen Acetylcholinrezeptoren handelt es sich um bekannte Verbindungen, die bekannt sind aus folgenden Publikationen:

Europäische Offenlegungsschriften Nr. 464 830, 428 941, 425 978, 386 565, 383 091, 375 907, 364 844, 315 826, 259 738, 254 859, 235 725, 212 600, 192 060, 163 855, 154 178, 136 636, 136 686, 303 570, 302 833, 306 696, 189 972, 455 000, 135 956, 471 372, 302 389, 428 941, 376 279, 493 369, 580 553, 649 845, 685 477, 483 055, 580 553;

Deutsche Offenlegungsschriften Nr. 3 639 877, 3 712 307;

Japanische Offenlegungsschriften Nr. 03 220 176, 02 207 083, 63 307 857, 63 287 764, 03 246 283, 04 9371, 03 279 359, 03 255 072, 05 178 833, 07 173 157, 08 291 171;

US-Patentschriften Nr. 5 034 524, 4 948 798, 4 918 086, 5 039 686, 5 034 404, 5 532 365;

PCT-Anmeldungen Nr. WO 91/17 659, 91/4965;

Französische Anmeldung Nr. 2 611 114;

Brasilianische Anmeldung Nr. 88 03 621.

Auf die in diesen Publikationen beschriebenen generischen Formeln und Definitionen sowie auf die darin beschriebenen einzelnen Verbindungen wird hiermit ausdrücklich Bezug genommen.

Diese Verbindungen werden zum Teil unter dem Begriff Nitromethylene, Nitroimine und damit verwandte Verbindungen zusammengefasst.

Diese Verbindungen lassen sich bevorzugt unter der Formel (II) zusammenfassen

$$R-N \bigvee_{X-E}^{(A)} (II)$$

in welcher

10

15

20

25

- R für Wasserstoff, gegebenenfalls substituierte Reste Acyl, Alkyl, Aryl, Aralkyl, Heterocyclyl, Heteroaryl oder Heteroarylalkyl steht;
- A für eine monofunktionelle Gruppe aus der Reihe Wasserstoff, Acyl, Alkyl, Aryl steht oder für eine bifunktionelle Gruppe steht, die mit dem Rest Z verknüpft ist;

E für einen elektronenziehenden Rest steht;

X für die Reste -CH= oder =N- steht, wobei der Rest -CH= anstelle eines H-Atoms mit dem Rest Z verknüpft sein kann;

Z für eine monofunktionelle Gruppe aus der Reihe Alkyl, -O-R, -S-R,



5 steht,

15

wobei die Reste R gleich oder verschieden sind und die oben angegebene Bedeutung haben,

oder für eine bifunktionelle Gruppe steht, die mit dem Rest A oder dem Rest X verknüpft ist.

Besonders bevorzugt sind Verbindungen der Formel (II), in welcher die Reste folgende Bedeutung haben:

- R steht für Wasserstoff sowie für gegebenenfalls substituierte Reste aus der Reihe Acyl, Alkyl, Aryl, Aralkyl, Heterocyclylalkyl, Heteroaryl, Heteroarylalkyl.
- Als Acylreste seien genannt Formyl, Alkylcarbonyl, Arylcarbonyl, Alkylsulfonyl, Arylsulfonyl, (Alkyl-)-(Aryl-)-phosphoryl, die ihrerseits substituiert
 sein können.
- Als Alkyl sei genannt C₁-C₁₀-Alkyl, insbesondere C₁-C₄-Alkyl, im einzelnen Methyl, Ethyl, i-Propyl, sec.- oder t.-Butyl, die ihrerseits substituiert sein können.

Als Aryl sei genannt Phenyl, Naphthyl, insbesondere Phenyl.

Als Aralkyl sei genannt Phenylmethyl, Phenethyl.

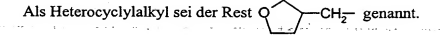
10

15

20

25

30



Als Heteroaryl sei genannt Heteroaryl mit bis zu 10 Ringatomen und N, O, S, insbesondere N als Heteroatomen. Im einzelnen seien genannt Thienyl, Furyl, Thiazolyl, Imidazolyl, Pyridyl, Benzthiazolyl, Pyridazinyl.

Als Heteroarylalkyl seien genannt Heteroarylmethyl, Heteroarylethyl mit bis zu 6 Ringatomen und N, O, S, insbesondere N als Heteroatomen, insbesondere gegebenenfalls substituiertes Heteroaryl wie unter Heteroaryl definiert.

Als Substituenten seien beispielhaft und vorzugsweise aufgeführt:

Alkyl mit vorzugsweise 1 bis 4, insbesondere 1 oder 2 Kohlenstoffatomen, wie Methyl, Ethyl, n- und i-Propyl und n-, i- und t-Butyl; Alkoxy mit vorzugsweise 1 bis 4, insbesondere 1 oder 2 Kohlenstoffatomen, wie Methoxy, Ethoxy, n- und i-Propyloxy und n-, i- und t-Butyloxy; Alkylthio mit vorzugsweise 1 bis 4, insbesondere 1 oder 2 Kohlenstoffatomen, wie Methylthio, Ethylthio, n- und i-Propylthio und n-, i- und t-Butylthio; Halogenalkyl mit vorzugsweise 1 bis 4, insbesondere 1 oder 2 Kohlenstoffatomen und vorzugsweise 1 bis 5, insbesondere 1 bis 3 Halogenatomen, wobei die Halogenatome gleich oder verschieden sind und als Halogenatome vorzugsweise Fluor, Chlor oder Brom, insbesondere Fluor stehen, wie Trifluormethyl, Hydroxy; Halogen, vorzugsweise Fluor, Chlor, Brom und Iod, insbesondere Fluor, Chlor und Brom, Cyano; Nitro; Amino; Monoalkyl- und Dialkylamino mit vorzugsweise 1 bis 4, insbesondere 1 oder 2 Kohlenstoffatomen je Alkylgruppe, wie Methylamino, Methylethylamino, n- und i-Propylamino und Methyl-n-butylamino; Carboxyl; Carbalkoxy mit vorzugsweise 2 bis 4, insbesondere 2 oder 3 Kohlenstoffatomen, wie Carbomethoxy und Carboethoxy; Sulfo (-SO₃H); Alkylsulfonyl mit vorzugsweise 1 bis 4, insbesondere 1 oder 2 Kohlenstoffatomen, wie Methylsulfonyl und Ethylsulfonyl; Arylsulfonyl

25

mit vorzugsweise 6 oder 10 Arylkohlenstoffatomen, wie Phenylsulfonyl sowie Heteroarylamino und Heteroarylalkylamino wie Chlorpyridylamino und Chlorpyridylmethylamino.

steht für Wasserstoff oder für einen gegebenenfalls substituierten Rest aus der Reihe Acyl, Alkyl, Aryl, die bevorzugt die bei R angegebenen Bedeutungen haben, A steht ferner für eine bifunktionelle Gruppe. Genannt sei gegebenenfalls substituiertes Alkylen mit 1 bis 4, insbesondere 1 bis 2 C-Atomen, wobei als Substituenten die weiter oben aufgezählten Substituenten genannt seien (und wobei die Alkylengruppen durch Heteroatome aus der Reihe N, O, S unterbrochen sein können).

A und Z können gemeinsam mit den Atomen, an welche sie gebunden sind, einen gesättigten oder ungesättigten heterocyclischen Ring bilden. Der heterocyclische Ring kann weitere 1 oder 2 gleiche oder verschiedene Heteroatome und/oder Heterogruppen enthalten. Als Heteroatome stehen vorzugsweise Sauerstoff, Schwefel oder Stickstoff und als Heterogruppen N-Alkyl, wobei Alkyl der N-Alkyl-Gruppe vorzugsweise 1 bis 4, insbesondere 1 oder 2 Kohlenstoffatome enthält. Als Alkyl seien Methyl, Ethyl, n- und i-Propyl und n-, i- und t-Butyl genannt. Der heterocyclische Ring enthält 5 bis 7, vorzugsweise 5 oder 6 Ringglieder.

Als Beispiele für die Verbindungen der Formel (II), in denen A und Z gemeinsam mit den Atomen, an die sie gebunden sind einen Ring bilden, seien die folgenden genannt:

in welchen

E, R und X die oben und weiter unten genannten Bedeutungen haben.

steht für einen elektronenziehenden Rest, wobei insbesondere NO₂, CN, Halogenalkylcarbonyl wie Halogen-C₁-C₄-alkylcarbonyl, beispielsweise COCF₃, Alkylsulfonyl (z.B. SO₂-CH₃), Halogenalkylsulfonyl (z.B. SO₂CF₃) und ganz besonders NO₂ oder CN genannt seien.

- X steht für -CH= oder -N=.
- z steht für einen gegebenenfalls substituierten Rest aus der Reihe Alkyl, -OR,
 -SR, -NRR, wobei R und die Substituenten bevorzugt die oben angegebene
 Bedeutung haben.
- Z kann außer dem obengenannten Ring gemeinsam mit dem Atom, an welches es gebunden ist und dem Rest

an der Stelle von X einen gesättigten oder ungesättigten heterocyclischen Ring bilden. Der heterocyclische Ring kann weitere 1 oder 2 gleiche oder verschiedene Heteroatome und/oder Heterogruppen enthalten. Als Heteroatome stehen vorzugsweise Sauerstoff, Schwefel oder Stickstoff und als Heterogruppen N-Alkyl, wobei die Alkyl oder N-Alkyl-Gruppe vorzugsweise 1 bis 4, vorzugsweise 1 oder 2 Kohlenstoffatome enthält. Als Alkyl seien Methyl, Ethyl, n- und i-Propyl und n-, i- und t-Butyl genannt. Der heterocyclische Ring enthält 5 bis 7, vorzugsweise 5 oder 6 Ringglieder. Als Beispiele für den heterocyclischen Ring seien Pyrrolidin, Piperidin, Piperazin, Hexamethylenimin, Morpholin und N-Methylpiperazin genannt.

20

25

Besonders bevorzugt handelt es sich bei den Agonisten und Antagonisten der nicotinergen Acetylcholinrezeptoren um Verbindungen der Formel (II), worin

R für Subst.
$$(CH_2)_n$$
 oder Subst. $(CH_2)_n$ oder $(CH_2)_n$

steht, wobei

n für 0, 1 oder 2, bevorzugt für 1 steht,

Subst. für einen der oben aufgeführten Substituenten, besonders für Halogen, insbesondere für Chlor steht und A, Z, X und E die oben angegebene Bedeutung haben.

5

Im einzelnen seien folgende Verbindungen genannt:

10

$$CI \longrightarrow CH_2 - N \longrightarrow NH$$

$$NO_2$$

$$CI \longrightarrow CH_2 - N \longrightarrow NH_2$$

$$N \longrightarrow NO_2$$

$$CI \longrightarrow CH_2 - N \longrightarrow NH_2$$

$$N \longrightarrow NO_2$$

$$CH_3 \longrightarrow N \longrightarrow N \longrightarrow NH_2$$

$$N \longrightarrow NO_2$$

$$N \longrightarrow NO_2$$

15 .

$$CI \longrightarrow CH_2 - N$$

$$CI \longrightarrow CH_2 - N \longrightarrow NH$$
 $N - NO_2$
 $CI \longrightarrow CH_2 - N \longrightarrow NH$
 $N - NO_2$
 $CI \longrightarrow CH_2 - N \longrightarrow NH$
 $N - NO_2$

$$\begin{array}{c|c} N & & O \\ \hline & S & CH_2 - N & NH \\ \hline & N - NO_2 \end{array}$$

$$CI - V - CH_2 - N - NH$$

$$CI - V - CH_2 - N - NHCH_3$$

$$CN - N - NO_2$$

$$CI \longrightarrow CH_2 - N \longrightarrow S$$

$$CI \longrightarrow CH_2 - N \longrightarrow S$$

$$CI \longrightarrow CH_2 - N \longrightarrow S$$

$$N \longrightarrow CH_2 - N \longrightarrow S$$

$$CI \xrightarrow{N} CH_2 - N \xrightarrow{NH} NH$$

$$CH_1 \longrightarrow NO_2$$

$$CI \longrightarrow CH_2 - N \longrightarrow NH$$

$$CI \longrightarrow CH_2 - N \longrightarrow NH$$

$$CH \longrightarrow NO_2$$

$$CH_2 \longrightarrow CH_2 - N \longrightarrow N(CH_3)_2$$

$$CH \longrightarrow NO_2$$

$$CI \longrightarrow CH_2 - N \longrightarrow NH$$
 $CH_2 - N \longrightarrow NO$

$$CI \longrightarrow CH_2 - N \longrightarrow NH$$

$$CI \longrightarrow CH_2 - N \longrightarrow N(CH_3)_2$$

$$CI \longrightarrow N \longrightarrow NO_2$$

$$N \longrightarrow NO_2$$

$$N \longrightarrow NO_2$$

$$CI \xrightarrow{N} CH_{2} - N - C - CH_{3}$$

$$N = CH_{2} - N - C - CH_{3}$$

$$N = CN$$

$$CI \longrightarrow CH_2 - N - C - CH_3 \qquad CI \longrightarrow CH_2 - N \longrightarrow N - CH_3$$

$$N \longrightarrow CN$$

$$N \longrightarrow CH_2 - N - CH_3$$

$$N \longrightarrow NO_2$$

$$CI \longrightarrow CH_2 - N - C - CH_3$$

$$II$$

$$N \longrightarrow CN$$

$$CI \xrightarrow{N} CH_2 - N - C - NHCH_3$$

$$CI \xrightarrow{N} CH_2 - N - C - NHCH_3$$

$$CH_1 \xrightarrow{NO_2}$$

$$CI \xrightarrow{\begin{array}{c} C_2H_5 \\ | \\ N = \end{array}} CH_2 - N - C - NHCH_3 \qquad CI \xrightarrow{\begin{array}{c} CH_2 - N \\ | \\ N = \end{array}} CH_2 - N \xrightarrow{\begin{array}{c} CH_3 \\ | \\ N = \end{array}} CH_3$$

5

$$CI \longrightarrow CH_{2}NH \longrightarrow NHCH_{3}$$

$$CI \longrightarrow S \longrightarrow CH_{2}-N \longrightarrow S$$

$$CI \longrightarrow CH_{2}-N \longrightarrow NHCH$$

$$CI \longrightarrow S \longrightarrow CH_{2}-N \longrightarrow NHCH$$

$$CI \longrightarrow S \longrightarrow CH_{2}-N \longrightarrow NHCH_{3}$$

$$CI \longrightarrow NHCH_{3}$$

$$CI \longrightarrow NHCH_{3}$$

$$CI \longrightarrow NHCH_{3}$$

$$NHCH_{3} \longrightarrow NHCH_{3}$$

$$NHCH_{3}$$

Ganz besonders bevorzugte Agonisten und Antagonisten der nicotinergen Acetylcholinrezeptoren sind Verbindungen der folgenden Formeln:

$$CI \longrightarrow CH_2 - N \longrightarrow NH$$

$$(IIa)$$

$$N \longrightarrow CH_2 - N \longrightarrow NHCH$$

$$(IIb)$$

$$N \longrightarrow CH_2 - N \longrightarrow NHCH$$

$$(IIb)$$

$$N \longrightarrow CH_2 - N \longrightarrow NHCH$$

$$(IIc)$$

$$N \longrightarrow CH_2 - N \longrightarrow NHCH$$

$$(IId)$$

$$N \longrightarrow CH$$

$$(IId)$$

$$N \longrightarrow CH$$

$$(IId)$$

$$N \longrightarrow CH$$

$$CI \xrightarrow{N} CH_2 \xrightarrow{CH_3} C-CH_3$$

$$(Ile) \qquad N$$

$$CN$$

$$CI \longrightarrow CH_2 - N \longrightarrow N - CH_3$$

$$(IIf) \qquad N - NO_2$$

$$CI \longrightarrow S \longrightarrow CH_2 \longrightarrow N-CH_3$$

$$N-NO_2$$
(IIg)

$$CH_{3}$$

$$CH_{2}-N$$

$$N-CH_{3}$$

$$N-NO_{2}$$
(IIIh)

$$CI \xrightarrow{N} CH_{2} - N - C - NHCH_{1}$$

$$(IIIi) CH_{1}$$

$$NO_{2}$$

insbesondere eine Verbindung der folgenden Formeln

10

5

$$CI \longrightarrow CH_2 - N \longrightarrow NH$$

$$(IIa) \qquad N$$

$$NO_2$$

oder
$$CI \longrightarrow CH_2 - N \longrightarrow CH_3$$
(IIe) N
 CN

oder

10

$$CI \longrightarrow CH_2 - N \longrightarrow CH_3$$

$$(II i) \qquad CH \longrightarrow NO_2$$

oder
$$CI \longrightarrow CH_2 - N \longrightarrow S$$
 (II k) N-CN

oder
$$O \longrightarrow CH_2 N \longrightarrow N$$
 $CH_3 N \longrightarrow NO_2$

Ganz besonders bevorzugt sind die Verbindungen der Formeln (IIa), (IIk), (IIm).

Weiterhin ganz besonders bevorzugt sind die Verbindungen der Formeln (Ile), (Ilg), (IIh), (II l), (IIc).

Eine besonders bevorzugte Mischung enthält die Verbindung der Formel (Ia) und die Verbindung der Formel (IIa);

eine weiter besonders bevorzugte Mischung enthält die Verbindung der Formel (Ia) und die Verbindung der Formel (IIk);

weiter besonders bevorzugt sind Mischungen enthaltend die Verbindung der Formel (Ia) und die Verbindung der Formel (IIm).

Die Wirkstoffmischungen eignen sich bei guter Pflanzenverträglichkeit und günstiger Warmblütertoxizität zur Bekämpfung von tierischen Schädlingen, insbesondere Insekten, Spinnentieren und Nematoden, die in der Landwirtschaft, in Forsten, im Vorratsschutz sowie auf dem Hygienesektor vorkommen. Sie sind gegen normal sensible und resistente Arten sowie gegen alle oder einzelne Entwicklungsstadien wirksam. Zu den oben erwähnten Schädlingen gehören:

15

25

10

5

Aus der Ordnung der Isopoda z.B. Oniscus asellus, Armadillidium vulgare, Porcellio scaber.

Aus der Ordnung der Diplopoda z.B. Blaniulus guttulatus.

Aus der Ordnung der Chilopoda z.B. Geophilus carpophagus, Scutigera spec.

Aus der Ordnung der Symphyla z.B. Scutigerella immaculata.

Aus der Ordnung der Thysanura z.B. Lepisma saccharina.

Aus der Ordnung der Collembola z.B. Onychiurus armatus.

Aus der Ordnung der Orthoptera z.B. Blatta orientalis, Periplaneta americana, Leucophaea maderae, Blattella germanica, Acheta domesticus, Gryllotalpa spp., Locusta migratorio migratorio des, Melanoplus differentialis, Schistocerca gregaria.

Aus der Ordnung der Dermaptera z.B. Forficula auricularia.

Aus der Ordnung der Isoptera z.B. Reticulitermes spp.

Aus der Ordnung der Anoplura z.B. Pediculus humanus corporis, Haematopinus spp., Linognathus spp.

Aus der Ordnung der Mallophaga z.B. Trichodectes spp., Damalinea spp.

Aus der Ordnung der Thysanoptera z.B. Hercinothrips femoralis, Thrips tabaci.

Aus der Ordnung der Heteroptera z.B. Eurygaster spp., Dysdercus intermedius, Piesma quadrata, Cimex lectularius, Rhodnius prolixus, Triatoma spp.

Aus der Ordnung der Homoptera z.B. Aleurodes brassicae, Bemisia tabaci, Trialeurodes vaporariorum, Aphis gossypii, Brevicoryne brassicae, Cryptomyzus ribis, Doralis fabae, Doralis pomi, Eriosoma lanigerum, Hyalopterus arundinis, Macrosiphum avenae, Myzus spp., Phorodon humuli, Rhopalosiphum padi, Phylloxera vastatrix, Pemphigus spp., Empoasca spp., Euscelis bilobatus, Nephotettix cincticeps, Lecanium corni, Saissetia oleae, Laodelphax striatellus, Nilaparvata lugens, Aonidiella aurantii, Aspidiotus hederae, Pseudococcus spp. Psylla spp.

10

15

Aus der Ordnung der Lepidoptera z.B. Pectinophora gossypiella, Bupalus piniarius, Cheimatobia brumata, Lithocolletis blancardella, Hyponomeuta padella, Plutella maculipennis, Malacosoma neustria, Euproctis chrysorrhoea, Lymantria spp. Bucculatrix thurberiella, Phyllocnistis citrella, Agrotis spp., Euxoa spp., Feltia spp., Earias insulana, Heliothis spp., Laphygma exigua, Mamestra brassicae, Panolis flammea, Prodenia litura, Spodoptera spp., Trichoplusia ni, Carpocapsa pomonella, Pieris spp., Chilo spp., Pyrausta nubilalis, Ephestia kuehniella, Galleria mellonella, Tineola bisselliella, Tinea pellionella, Hofmannophila pseudospretella, Cacoecia podana, Capua reticulana, Choristoneura fumiferana, Clysia ambiguella, Homona magnanima, Tortrix viridana.

25

30

20

Aus der Ordnung der Coleoptera z.B. Anobium punctatum, Rhizopertha dominica, Bruchidius obtectus, Acanthoscelides obtectus, Hylotrupes bajulus, Agelastica alni, Leptinotarsa decemlineata, Phaedon cochleariae, Diabrotica spp., Psylliodes chrysocephala, Epilachna varivestis, Atomaria spp., Oryzaephilus surinamensis, Anthonomus spp., Sitophilus spp., Otiorrhynchus sulcatus, Cosmopolites sordidus, Ceuthorrhynchus assimilis, Hypera postica, Dermestes spp., Trogoderma spp., Anthrenus spp., Attagenus spp., Lyctus spp., Meligethes aeneus, Ptinus spp., Niptus hololeucus, Gibbium psylloides, Tribolium spp., Tenebrio molitor, Agriotes spp., Conoderus spp., Melolontha melolontha, Amphimallon solstitialis, Costelytra zealandica.

Aus der Ordnung der Hymenoptera z.B. Diprion spp., Hoplocampa spp., Lasius spp., Monomorium pharaonis, Vespa spp.

Aus der Ordnung der Diptera z.B. Aedes spp., Anopheles spp., Culex spp., Drosophila melanogaster, Musca spp., Fannia spp., Calliphora erythrocephala, Lucilia spp., Chrysomyia spp., Cuterebra spp., Gastrophilus spp., Hyppobosca spp., Stomoxys spp., Oestrus spp., Hypoderma spp., Tabanus spp., Tannia spp., Bibio hortulanus, Oscinella frit, Phorbia spp., Pegomyia hyoscyami, Ceratitis capitata, Dacus oleae, Tipula paludosa.

Aus der Ordnung der Siphonaptera z.B. Xenopsylla cheopis, Ceratophyllus spp.

Aus der Ordnung der Arachnida z.B. Scorpio maurus, Latrodectus mactans.

Aus der Ordnung der Acarina z.B. Acarus siro, Argas spp., Ornithodoros spp.,

Dermanyssus gallinae, Eriophyes ribis, Phyllocoptruta oleivora, Boophilus spp.,

Rhipicephalus spp., Amblyomma spp., Hyalomma spp., Ixodes spp., Psoroptes spp.,

Chorioptes spp., Sarcoptes spp., Tarsonemus spp., Bryobia praetiosa, Panonychus spp., Tetranychus spp.

Zu den pflanzenparasitären Nematoden gehören Pratylenchus spp., Radopholus similis, Ditylenchus dipsaci, Tylenchulus semipenetrans, Heterodera spp., Meloidogyne spp., Aphelenchoides spp., Longidorus spp., Xiphinema spp., Trichodorus spp.

20

25

30

5

Das Verhältnis der eingesetzten Verbindungen der Formel (I) und den Verbindungen der Formel (II), sowie die Gesamtmenge der Mischung ist von der Art und dem Vorkommen der Schädlinge abhängig. Die optimalen Verhältnisse und Gesamteinsatzmengen können bei jeder Anwendung jeweils durch Testreihen ermittelt werden. Im allgemeinen ist das Verhältnis der Verbindungen der Formel (I) und den Verbindungen der Formel (II) 1:100 bis 100:1, vorzugsweise 1:25 bis 25:1 und besonders bevorzugt 1:5 bis 5:1. Hierbei handelt es sich um Gewichtsteile.

Die erfindungsgemäßen Wirkstoffmischungen können in ihren handelsüblichen Formulierungen sowie in den aus diesen Formulierungen bereiteten Anwendungsformen in Mischung mit anderen Wirkstoffen, wie Insektiziden, Lockstoffen, Sterilantien,

25

30

Akariziden, Nematiziden, Fungiziden, wachstumsregulierenden Stoffen oder Herbiziden vorliegen. Zu den Insektiziden zählen beispielsweise Phosphorsäureester, Carbamate, Carbonsäureester, chlorierte Kohlenwasserstoffe, Phenylharnstoffe, durch Mikroorganismen hergestellte Stoffe. Im einzelnen seien die weiter obengenannten Insektizide und Fungizide als Zumischpartner genannt.

Als Insektizide, die gegebenenfalls zugemischt werden können handelt es sich beispielsweise um:

Phosphorsäureester wie Azinphos-ethyl, Azinphos-methyl, α-1(4-Chlorphenyl)-4 (O-ethyl, S-propyl)phosphoryloxy-pyrazol, Chlorpyrifos, Coumaphos, Demeton,
 Demeton-S-methyl, Diazinon, Dichlorvos, Dimethoate, Ethoate, Ethoprophos, Etrimfos, Fenitrothion, Fenthion, Heptenophas, Parathion, Parathion-methyl, Phosalone,
 Phoxim, Pirimiphos-ethyl, Pirimiphos-methyl, Profenofos, Prothiofos, Sulfprofos,
 Triazophos und Trichlorphon;

Carbamate wie Aldicarb, Bendiocarb, α-2-(1-Methylpropyl)-phenylmethylcarbamat, Butocarboxim, Butoxycarboxim, Carbaryl, Carbofuran, Carbosulfan, Cloethocarb, Isoprocarb, Methomyl, Oxamyl, Pirimicarb, Promecarb, Propoxur und Thiodicarb; Organosiliciumverbindungen, vorzugsweise Dimethyl(phenyl)silyl-methyl-3-phenoxybenzylether wie Dimethyl-(4-ethoxyphenyl)-silylmethyl-3-phenoxybenzylether oder

(Dimethylphenyl)-silyl-methyl-2-phenoxy-6-pyridylmethylether wie z.B. Dimethyl-(9-ethoxy-phenyl)-silylmethyl-2-phenoxy-6-pyridylmethylether oder [(Phenyl)-3-(3-phenoxyphenyl)-propyl](dimethyl)-silane wie z.B. (4-Ethoxyphenyl)-[3-(4-fluoro-3-phenoxyphenyl-propyl]dimethyl-silan, Silafluofen;

Pyrethroide wie Allethrin, Alphamethrin, Bioresmethrin, Byfenthrin, Cycloprothrin, Cyfluthrin, Decamethrin, Cyhalothrin, Cypermethrin, Deltamethrin, Alpha-cyano-3-phenyl-2-methylbenzyl-2,2-dimethyl-3-(2-chlor-2-trifluor-methylvinyl)cyclopropan-carboxylat, Fenpropathrin, Fenfluthrin, Fenvalerate, Flucythrinate, Flumethrin, Fluvalinate, Permethrin, Resmethrin und Tralomethrin;

10

15

20

25

Nitroimine und Nitromethylene wie 1-[(6-Chlor-3-pyridinyl)-methyl]-4,5-dihydro-N-nitro-1H-imidazol-2-amin (Imidacloprid), N-[(6-Chlor-3-pyridyl)methyl-]N²-cyano-N¹-methylacetamide (NI-25);

Abamectin, AC 303.630, Acephate, Acrinathrin, Alanycarb, Aldoxycarb, Aldrin, Amitraz, Azamethiphos, Bacillus thuringiensis, Phosmet, Phosphamidon, Phosphine, Prallethrin, Propaphos, Propetamphos, Prothoate, Pyraclofos, Pyrethrins, Pyridaben, Pyridafenthion, Pyriproxyfen, Quinalphos, RH-7988, Rotenone, Sodium fluoride, Sodium hexafluorosilicate, Sulfotep, Sulfuryl fluoride, Tar Oils, Teflubenzuron, Tefluthrin, Temephos, Terbufos, Tetrachlorvinphos, Tetramethrin, O-2-tert.-Butylpyrimidin-5-yl-o-isopropyl-phosphorothiate, Thiocyclam, Thiofanox, Thiometon, Tralomethrin, Triflumuron, Trimethacarb, Vamidothion, Verticillium Lacanii, XMC, Xylylcarb, Benfuracarb, Bensultap, Bifenthrin, Bioallethrin, MERbioallethrin (S)cyclopentenyl isomer, Bromophos, Bromophos-ethyl, Buprofezin, Cadusafos, Calcium Polysulfide, Carbophenothion, Cartap, Chinomethionat, Chlordane, Chlorfenvinphos, Chlorfluazuron, Chlormephos, Chloropicrin, Chlorpyrifos. Cyanophos, Beta-Cyfluthrin, Alpha-cypermethrin, Cyophenothrin, Cyromazine, Dazomet, DDT, Demeton-S-methylsulphon, Diafenthiuron, Dialifos, Dicrotophos, Diflubenzuron, Dinoseb, Deoxabenzofos, Diaxacarb, Disulfoton, DNOC, Empenthrin, Endosulfan, EPN, Esfenvalerate, Ethiofencarb, Ethion, Etofenprox, Fenobucarb, Fenoxycarb, Fensulfothion, Spinosynen, Flucycloxuron, Flufenprox, Flufenoxuron, Fonofos, Formetanate, Formothion, Fosmethilan, Furathiocarb, Heptachlor, Hexaflumuron, Hydramethylnon, Hydrogen Cyanide, Hydroprene, IPSP, Isazofos, Isofenphos, Isoprothiolane, Isoxathion, Iodfenphos, Kadethrin, Lindane, Malathion, Mecarbam, Mephosfolan, Mercurous, chloride, Metam, Metarthizium, anisopliae, Methacrifos, Methamidophos, Methidathion, Methiocarb, Methoprene, Methoxychlor, Methyl isothiocyanate, Metholcarb, Mevinphos, Monocrotophos, Naled, Neodiprion sertifer NPV, Nicotine, Omethoate, Oxydemeton-methyl, Pentachlorophenol, Petroleum oils, Phenothrin, Phenthoate, Phorate.

Dabei können die gegebenenfalls noch zumischbaren weiteren Insektizide auch aus der Klasse der Verbindungen der allgemeinen Formel (I) stammen.

Als gegebenenfalls noch zumischbaren Fungizide kommen vorzugsweise in Frage:

Triazole wie:

Azaconazole, Propiconazole, Tebuconazole, Cyproconazole, Metconazole, Amitrole, Azocyclotin, BAS 480F, Bitertanol, Difenoconazole, Fenbuconazole, Fenchlorazole, Fenethanil, Fluquinconazole, Flusilazole, Flutriafol, Imibenconazole, Isozofos, Myclobutanil, Paclobutrazol, (+)-cis-1-(4-chlorphenyl)-2-(1H-1,2,4-triazol-1-yl)-cycloheptanol, Tetraconazole, Triadimefon, Triadimenol, Triapenthenol, Triflumizole, Triticonazole, Uniconazole sowie deren Metallsalze und Säureaddukte.

Imidazole wie:

10

15

20

25

30

Imazalil, Pefurazoate, Prochloraz, Triflumizole, 2-(1-tert-Butyl)-1-(2-chlorphenyl)-3-(1,2,4-triazol-1-yl)-propan-2-ol, Thiazolcarboxanilide wie 2',6'-Dibromo-2-methyl-4-trifluoromethoxy-4'-trifluoromethyl-1,3-thiazole-5-carboxanilide, 1-Imidazolyl-1-(4'-chlorophenoxy)-3,3-dimethylbutan-2-on sowie deren Metallsalze und Säureaddukte.

Methyl(E)-2-[2-[6-(2-cyanophenoxy)pyrimidin-4-yloxy]phenyl]3-methoxyacrylate, methyl(E)-2-[2-[6-(2-thioamidophenoxy)pyrimidin-4-yloxy]phenyl]-3-methoxyacrymethyl(E)-2-[2-[6-(2-fluorophenoxy)pyrimidin-4-yloxy]phenyl]-3-methoxymethyl(E)-2-[2-[6-(2,6-difluorophenoxy)pyrimidin-4-yloxy]phenyl]-3acrylate, methoxyacrylate, methyl(E)-2-[2-[3-(pyrimidin-2-yloxy)phenoxy]phenyl]-3-methoxyacrylate, methyl(E)-2-[2-[3-(5-methylpyrimidin-2-yloxy)-phenoxy]phenyl]-3methoxyacrylate, methyl(E)-2-[2-[3-(phenyl-sulfonyloxy)phenoxy]phenyl]-3-methoxyacrylate, methyl(E)-2-[2-[3-(4-nitrophenoxy)phenoxy]phenyl]-3-methoxyacrymethyl(E)-2-[2-phenoxyphenyl]-3-methoxyacrylate, methyl(E)-2-[2-(3,5-dimethylbenzoyl)pyrrol-1-yl]-3-methoxyacrylate, methyl(E)-2-[2-(3-methoxyphenoxy)phenyl]-3-methoxyacrylate, methyl(E)-2-[2-(2-phenylethen-1-yl)-phenyl]-3methoxyacrylate, methyl(E)-2-[2-(3,5-dichlorophenoxy)pyridin-3-yl]-3-methoxyacrylate, methyl(E)-2-(2-(3-(1,1,2,2-tetrafluoroethoxy)phenoxy)phenoxy)phenoxy acrylate, methyl(E)-2-(2-[3-(alpha-hydroxybenzyl)phenoxy]phenyl)-3-methoxyacry-

10

15

20

25

methyl(E)-2-(2-(4-phenoxypyridin-2-yloxy)phenyl)-3-methoxyacrylate, late, methyl(E)-2-[2-(3-n-propyloxyphenoxy)phenyl]3-methoxyacrylate, methyl(E)-2-[2-(3-isopropyloxyphenoxy)phenyl]-3-methoxyacrylate, methyl(E)-2-[2-[3-(2-fluorophenoxy)pehnoxy]phenyl]-3-methoxyacrylate, methyl(E)-2-[2-(3-ethoxyphenoxy)phenyl]-3-methoxyacrylate, methyl(E)-2-[2-(4-tert.-butylpyridin-2-yloxy)phenyl]-3methoxyacrylate, methyl(E)-2-[2-[3-(3-cyanophenoxy)phenoxy]phenyl]-3-methoxyacrylate, methyl(E)-2-[2-(3-methylpyridin-2-yloxymethyl)phenyl]-3-methoxyacrylate, methyl(E)-2-[2-[6-(2-methylphenoxy)pyrimidin-4-yloxy]phenyl]-3-methoxyacrylate, methyl(E)-2-[2-(5-bromopyridin-2-yloxymethyl)phenyl]-3-methoxyacrylate, methyl(E)-2-[2-(3-(3-iodopyridin-2-yloxy)phenoxy)phenyl]-3-methoxyacrylate, methyl(E)-2-[2-[6-(2-chloropyridin-3-yloxy)pyrimidin-4-yloxy]phenyl]-3-methoxyacrylate, (E),(E)methyl-2-[2-(5,6-dimethylpyrazin-2-ylmethyloximinomethyl)phenyl]-3-methoxyacrylate, (E)-methyl-2-{2-[6-(6-methylpyridin-2-yloxy)pyrimidin-4yloxy|phenyl}-3-methoxyacrylate, (E),(E)methyl-2-{2-(3-methoxyphenyl)methyloximinomethyl]phenyl}-3-methoxyacrylate, (E)methyl-2- $\{2-(6-(2-azidophenoxy)$ pyrimidin-4-yloxy]phenyl}3-methoxyacrylate, (E),(E)methyl-2-{2-[6-phenylpyrimidin-4-yl)-methyloximinomethyl]phenyl}-3-methoxyacrylate, (E),(E)methyl-2-{2-[(4chlorophenyl)-methyloximinomethyl]phenyl}-3-methoxyacrylate, (E)methyl-2- $\{2-$ [6-(2-n-propylphenoxy)-1,3,5-triazin-4-yloxylphenyl}-3-methoxyacrylate, methyl-2-{2-[(3-nitrophenyl)methyloximinomethyl]phenyl}-3-methoxyacrylate;

Succinat-Dehydrogenase Inhibitoren wie:

Fenfuram, Furcarbanil, Cyclafluramid, Furmecyclox, Seedvax, Metsulfovax, Pyrocarbolid, Oxycarboxin, Shirlan, Mebenil (Mepronil), Benodanil, Flutolanil (Moncut); Naphthalin-Derivate wie Terbinafine, Naftifine, Butenafine, 3-Chloro-7-(2-aza-2,7,7-trimethyl-oct-3-en-5-in);

Sulfenamide wie Dichlofluanid, Tolylfluanid, Folpet, Fluorfolpet; Captan, Captofol; Benzimidazole wie Carbendazim, Benomyl, Furathiocarb, Fuberidazole, Thiophonatmethyl, Thiabendazole oder deren Salze;

10

15

20

25

Morpholinderivate wie Fenpropimorph, Falimorph, Dimethomorph, Dodemorph, Aldimorph, Fenpropidin und ihre arylsulfonsauren Salze, wie z.B. p-Toluolsulfonsäure und p-Dodecylphenyl-sulfonsäure;

Dithiocarbamate, Cufraneb, Ferbam, Mancopper, Mancozeb, Maneb, Metam, Metiram, Thiram Zeneb, Ziram;

Benzthiazole wie 2-Mercaptobenzothiazol;

Benzamide wie 2,6-Dichloro-N-(4-trifluoromethylbenzyl)-benzamide;

Borverbindungen wie Borsäure, Borsäureester, Borax;

Formaldehyd und Formaldehydabspaltende Verbindungen wie Benzylalkoholmono-(poly)-hemiformal, Oxazolidine, Hexa-hydro-S-triazine, N-Methylolchloracetamid, Paraformadehyd, Nitropyrin, Oxolinsäure, Tecloftalam;

Tris-N-(cyclohexyldiazeniumdioxy)-aluminium, N-(Cyclohexyldiazeniumdioxy)-tributylzinn bzw. K-Salze, Bis-N-(cyclohexyldiazeniumdioxy)-kupfer;

N-Methylisothiazolin-3-on, 5-Chlor-N-methylisothiazolin-3-on, 4,5-Dichloro-N-octylisothiazolin-3-on, N-Octyl-isothiazolin-3-on, 4,5-Trimethylen-isothiazolinone, 4,5-Benzisothiazolinone, N-Methylolchloracetamid;

Aldehyde wie Zimtaldehyd, Formaldehyd, Glutardialdehyd, ß-Bromzimtaldehyd; Thiocyanate wie Thiocyanatomethylthiobenzothiazol, Methylenbisthiocyanat, usw; quartäre Ammoniumverbindungen wie Benzyldimethyltetradecylammoniumchlorid, Benzyldimethyldodecylammoniumchlorid, Didecyldimethaylammoniumchlorid; Iodderivate wie Diiodmethyl-p-tolylsulfon, 3-Iod-2-propinyl-alkohol, 4-Chlorphenyl-

3-iodpropargylformal, 3-Brom-2,3-diiod-2-propenylethylcarbamat, 2,3,3-Triiodallyl-alkohol, 3-Brom-2,3-diiod-2-propenylalkohol, 3-Iod-2-propinyl-n-butylcarbamat, 3-Iod-2-propinyl-n-hexylcarbamat, 3-Iod-2-propinyl-phenylcarbamat;

Phenolderivate wie Tribromphenol, Tetrachlorphenol, 3-Methyl-4-chlorphenol, 3,5-Dimethyl-4-chlorphenol, Phenoxyethanol, Dichlorphen, o-Phenylphenol, m-Phenylphenol, p-Phenylphenol, 2-Benzyl-4-chlorphenol und deren Alkali- und Erdalkali-metallsalze;

10

Mikrobizide mit aktivierter Halogengruppe wie Chloracetamid, Bronopol, Bronidox, Tectamer wie 2-Brom-2-nitro-1,3-propandiol, 2-Brom-4'-hydroxy-acetophenon, 2,2-Dibrom-3-nitril-propionamid, 1,2-Dibrom-2,4-dicyanobutan, β-Brom-β-nitrostyrol; Pyridine wie 1-Hydroxy-2-pyridinthion (und ihre Na-, Fe-, Mn-, Zn-Salze), Tetra-chlor-4-methylsulfonylpyridin, Pyrimethanol, Mepanipyrim, Dipyrithion, 1-Hydroxy-4-methyl-6-(2,4,4-trimethylpentyl)-2(1H)-pyridin;

Metallseifen wie Zinn-, Kupfer-, Zinknaphtenat, -octoat, 2-ethylhexanoat, -oleat, -phosphat, -benzoat;

Metallsalze wie Kupferhydroxycarbonat, Natriumdichromat, Kaliumdichromat,

Kaliumchromat, Kupfersulfat, Kupferchlorid, Kupferborat, Zinkfluorosilikat, Kupferfluorosilikat, insbesondere Mischung mit Fixiermitteln;

Oxide wie Tributylzinnoxid, Cu₂O, CuO, ZnO;

Dialkyldithiocarbamate wie Na- und Zn-Salze von Dialkyldithiocarbamaten, Tetramethylthiuramdisulfid, Kalium-N-methyl-dithiocarbamat;

Nitrile wie 2,4,5,6-Tetrachlorisophthalodinitril, Dinatrium-cyano-dithioimidocarbamat;

Chinoline wie 8-Hydroxychinolin und deren Cu-Salze;

Mucochlorsäure, 5-Hydroxy-2(5H)-furanon;

4,5-Dichlorodithiazolinon, 4,5-Benzdithiazolinon, 4,5-Trimethylendithiazolinon, 4,5-

Dichlor-(3H)-1,2-dithiol-3-on, 3,5-Dimethyl-tetrahydro-1,3,5-thiadiazin-2-thion, N-(2-p-Chlorbenzoylethyl)-hexaminiumchlorid, Kalium-N-hydroxymethyl-N'-methyl-dithiocarbamat,

2-Oxo-2-(4-hydroxy-phenyl)acethydroximsäure-chlorid,

Phenyl-(2-chlor-cyan-vinyl)sulfon,

25 Phenyl-(1,2-dichlor-2-cyan-vinyl)sulfon;

Ag, Zn oder Cu-haltige Zeolithe allein oder eingeschlossen in polymere Wirkstoffe, oder auch Mischungen aus mehrern der oben genannten Fungizide.

Der Wirkstoffgehalt der aus den handelsüblichen Formulierungen bereiteten Anwendungsformen kann in weiten Bereichen variieren. Die Wirkstoffkonzentration der Anwendungsformen kann von 0,0000001 bis zu 95 Gew.-% Wirkstoff, vorzugsweise zwischen 0,0001 und 1 Gew.-% liegen.

Die Wirkstoffmischungen können in die üblichen Formulierungen übergeführt werden, wie Lösungen, Emulsionen, Suspensionen, Pulver, Schäume, Pasten, Granulate, Aerosole, Wirkstoff-imprägnierte Natur- und synthetische Stoffe, Feinstverkapselungen in polymeren Stoffen und in Hüllmassen für Saatgut, ferner in Formulierungen mit Brennsätzen, wie-Räucherpatronen, -dosen, -spiralen u.ä., sowie ULV-Kaltund Warmnebel-Formulierungen.

10

15

20

25

Diese Formulierungen werden in bekannter Weise hergestellt, z.B. durch Vermischen der Wirkstoffe mit Streckmitteln, also flüssigen Lösungsmitteln, unter Druck stehenden verflüssigten Gasen und/oder festen Trägerstoffen, gegebenenfalls unter Verwendung von oberflächenaktiven Mitteln, also Emulgiermitteln und/oder Dispergiermitteln und/oder schaumerzeugenden Mitteln. Im Falle der Benutzung von Wasser als Streckmittel können z.B. auch organische Lösungsmittel als Hilfslösungsmittel verwendet werden. Als flüssige Lösungsmittel kommen im wesentlichen in Frage: Aromaten, wie Xylol, Toluol, oder Alkylnaphthaline, chlorierte Aromaten oder chlorierte aliphatische Kohlenwasserstoffe, wie Chlorbenzole, Chlorethylene oder Methylenchlorid, aliphatische Kohlenwasserstoffe, wie Cyclohexan oder Paraffine, z.B. Erdölfraktionen, Alkohole, wie Butanol oder Glycol sowie deren Ether und Ester, Ketone, wie Aceton, Methylethylketon, Methylisobutylketon oder Cyclohexanon, stark polare Lösungsmittel, wie Dimethylformamid und Dimethylsulfoxid, sowie Wasser, mit verflüssigten gasförmigen Streckmitteln oder Trägerstoffen sind solche Flüssigkeiten gemeint, welche bei normaler Temperatur und unter Normaldruck gasförmig sind, z.B. Aerosol-Treibgas, wie Halogenkohlenwasserstoffe sowie Butan, Propan, Stickstoff und Kohlendioxid; als feste Trägerstoffe kommen in Frage: z.B. natürliche Gesteinsmehle, wie Kaoline, Tonerden, Talkum, Kreide, Quarz, Attapulgit, Montmorillonit oder Diatomeenerde und synthetische Gesteinsmehle, wie hochdisperse Kieselsäure, Aluminiumoxid und Silikate; als feste Trägerstoffe für Granulate kommen in Frage: z.B. gebrochene und fraktionierte natürliche Gesteine wie Calcit, Marmor,

Bims, Sepiolith, Dolomit sowie synthetische Granulate aus anorganischen und organischen Mehlen sowie Granulate aus organischem Material wie Sägemehl, Kokosnussschalen, Maiskolben und Tabakstengel; als Emulgier und/oder schaumerzeugende Mittel kommen in Frage: z.B. nichtionogene und anionische Emulgatoren, wie Polyoxyethylen-Fettsäure-Ester, Polyoxyethylen-Fettalkohol-Ether, z.B. Alkylarylpolyglykol-Ether, Alkylsulfonate, Alkylsulfate, Arylsulfonate sowie Eiweißhydrolysate; als Dispergiermittel kommen in Frage: z.B. Lignin-Sulfitablaugen und Methylcellulose.

Es können in den Formulierungen Haftmittel wie Carboxy-methylcellulose, natürliche und synthetische pulverige, körnige oder latexförmige Polymere verwendet werden, wie Gummiarabicum, Polyvinylalkohol, Polyvinylacetat, sowie natürliche Phospholipide, wie Kephaline und Lecithine, und synthetische Phospholipide. Weitere Additive können mineralische und vegetabile Öle sein.

15

5

Es können Farbstoffe wie anorganische Pigmente, z.B. Eisenoxid, Titanoxid, Ferrocyanblau und organische Farbstoffe, wie Alizarin-, Azo- und Metallphthalocyanin-farbstoffe und Spurennährstoffe wie Salze von Eisen, Mangan, Bor, Kupfer, Kobalt, Molybdän und Zink verwendet werden.

20

30

Die Formulierungen enthalten im allgemeinen zwischen 0,1 und 95 Gewichtsprozent Wirkstoffmischung, vorzugsweise zwischen 0,5 und 90 Gewichtsprozent Wirkstoffmischung.

Die erfindungsgemäßen Mischungen können über das Blatt angewendet werden.

Erfindungsgemäß können alle Pflanzen und Pflanzenteile behandelt werden. Unter Pflanzen werden hierbei alle Pflanzen und Pflanzenpopulationen verstanden, wie erwünschte und unerwünschte Wildpflanzen oder Kulturpflanzen (einschließlich natürlich vorkommender Kulturpflanzen). Kulturpflanzen können Pflanzen sein, die durch konventionelle Züchtungs- und Optimierungsmethoden oder durch

15.

20

biotechnologische und gentechnologische Methoden oder Kombinationen dieser Methoden erhalten werden können, einschließlich der transgenen Pflanzen und einschließlich der durch Sortenschutzrechte schützbaren oder nicht schützbaren Pflanzensorten. Unter Pflanzenteilen sollen alle oberirdischen und unterirdischen Teile und Organe der Pflanzen, wie Sproß, Blatt, Blüte und Wurzel verstanden werden, wobei beispielhaft Blätter, Nadeln, Stengel, Stämme, Blüten, Fruchtkörper, Früchte und Samen sowie Wurzeln, Knollen und Rhizome aufgeführt werden. Zu den Pflanzenteilen gehört auch Erntegut sowie vegetatives und generatives Vermehrungsmaterial, beispielsweise Stecklinge, Knollen, Rhizome, Ableger und Samen.

Die erfindungsgemäße Behandlung der Pflanzen und Pflanzenteile mit den Wirkstoffen erfolgt direkt oder durch Einwirkung auf deren Umgebung, Lebensraum oder Lagerraum nach den üblichen Behandlungsmethoden, z.B. durch Tauchen, Sprühen, Verdampfen, Vernebeln, Streuen, Aufstreichen und bei Vermehrungsmaterial, insbesondere bei Samen, weiterhin durch ein- oder mehrschichtiges Umhüllen.

Beim Einsatz der erfindungsgemäßen Wirkstoffkombinationen können die Aufwandmengen je nach Applikationsart innerhalb eines größeren Bereichs variiert werden. Bei der Behandlung von Pflanzenteilen liegen die Aufwandmengen an Wirkstoffkombination im allgemeinen zwischen 0,1 und 10 000 g/ha, vorzugsweise zwischen 10 und 1 000 g/ha.

Die gute insektizide und akarizide Wirkung der erfindungsgemäßen Wirkstoffkombinationen geht aus den nachfolgenden Beispielen hervor. Während die einzelnen Wirkstoffe in der Wirkung Schwächen aufweisen, zeigen die Kombinationen eine Wirkung, die über eine einfache Wirkungssummierung hinausgeht. Ein synergistischer Effekt liegt bei Insektiziden und Akariziden immer dann vor, wenn die Wirkung der Wirkstoffkombinationen größer ist als die Summe der Wirkungen der einzeln applizierten Wirkstoffe.

Die zu erwartende Wirkung für eine gegebene Kombination zweier Wirkstoffe kann nach S.R. Colby, Weeds <u>15</u> (1967), 20-22) wie folgt berechnet werden:

Wenn

- 10 X den Wirkungsgrad beim Einsatz des Wirkstoffes A in einer Aufwandmenge von m g/ha oder in einer Konzentration von m ppm bedeutet,
 - Y den Wirkungsgrad beim Einsatz des Wirkstoffes B in einer Aufwandmenge von n g/ha oder in einer Konzentration von n ppm bedeutet und

E den Wirkungsgrad beim Einsatz der Wirkstoffe A und B in Aufwandmengen von \underline{m} und \underline{n} g/ha oder in einer Konzentration von \underline{m} und \underline{n} ppm bedeutet,

dann ist

20

25

30

15

$$E=X+Y-\frac{X\cdot Y}{100}$$

Dabei wird der Wirkungsgrad in % ermittelt. Es bedeutet 0 % ein Wirkungsgrad, der demjenigen der Kontrolle entspricht, während ein Wirkungsgrad von 100 % bedeutet, dass kein Befall beobachtet wird.

Ist die tatsächliche Wirkung größer als berechnet, so ist die Kombination in ihrer Wirkung überadditiv, d.h. es liegt ein synergistischer Effekt vor. In diesem Fall muss der tatsächlich beobachtete Wirkungsgrad größer sein als der aus der oben angeführten Formel errechnete Wert für den erwarteten Wirkungsgrad (E).

Beispiel A

Aphis gossypii-Test

Lösungsmittel:

3 Gewichtsteile Dimethylformamid

Emulgator:

1 Gewichtsteile Alkylarylpolyglykolether

Zur Herstellung einer zweckmäßigen Wirkstoffzubereitung vermischt man 1 Gewichtsteil Wirkstoff mit den angegebenen Mengen Lösungsmittel und Emulgator und verdünnt das Konzentrat mit Wasser auf die gewünschten Konzentrationen.

10

Baumwollblätter (Gossypium hirsutum), die stark von der Baumwollblattlaus (Aphis gossypii) befallen sind, werden durch Tauchen in die Wirkstoffzubereitung der gewünschten Konzentration behandelt.

Nach der gewünschten Zeit wird die Abtötung in % bestimmt. Dabei bedeutet 100 %, dass alle Blattläuse abgetötet wurden; 0 % bedeutet, dass keine Blattläuse abgetötet wurden. Die ermittelten Abtötungswerte verrechnet man nach der Colby-Formel.

Bei diesem Test zeigt z.B. die folgende Wirkstoffkombination gemäß vorliegender

Anmeldung eine synergistisch verstärkte Wirksamkeit im Vergleich zu den einzeln angewendeten Wirkstoffen:

Tabelle A Blatt 1 pflanzenschädigende Insekten Aphis gossypii-Test

Wirkstoffe	Wirkstoffkonzentration	Abtötungsgrad
	in ppm	in % nach 6d
Bsp. (Ia)		
bekannt	1,6	0
Bsp. (IIa)		
bekannt	1,6	85
Bsp. (Ia) + Bsp. (IIa)		gef.* ber.**
erfindungsgemäß	1,6 + 1,6	95 85

gef.*

5

= gefundene Wirkung

ber.**

= nach der Colby-Formel berechnete Wirkung

Tabelle A Blatt 2 pflanzenschädigende Insekten Aphis gossypii-Test

Wirkstoffe	Wirkstoffkonzentration	Abtötungsgrad	
	in ppm	in % nach 6 ^d	
Bsp. (Ia)	* * * * * * * * * * * * * * * * * * * *		
bekannt	1,6-		
Bsp. (IIk)	*		
bekannt	1,6	55	
Bsp. (Ia) + Bsp. (IIk)		gef.* ber.**	
erfindungsgemäß	1,6 + 1,6	95 55	

gef.*

= gefundene Wirkung

her.**

= nach der Colby-Formel berechnete Wirkung

Beispiel B

Aphis gossypii-Test/Larvalmortalität

5 Lösungsmittel:

3 Gewichtsteile Dimethylformamid

Emulgator:

1 Gewichtsteile Alkylarylpolyglykolether

Zur Herstellung einer zweckmäßigen Wirkstoffzubereitung vermischt man 1 Gewichtsteil Wirkstoff mit den angegebenen Mengen Lösungsmittel und Emulgator und verdünnt das Konzentrat mit Wasser auf die gewünschten Konzentrationen.

Baumwollblätter (Gossypium hirsutum), die stark von Adulten und Larven der Baumwollblattlaus (Aphis gossypii) befallen sind, werden durch Tauchen in die Wirkstoffzubereitung der gewünschten Konzentration behandelt.

15

10

Nach der gewünschten Zeit wird die Abtötung der Larven in % bestimmt. Dabei bedeutet 100 %, dass alle Larven abgetötet wurden; 0 % bedeutet, daß keine Larven abgetötet wurden. Die ermittelten Abtötungswerte verrechnet man nach der Colby-Formel.

20

Bei diesem Test zeigt z.B. die folgende Wirkstoffkombination gemäß vorliegender Anmeldung eine synergistisch verstärkte Wirksamkeit im Vergleich zu den einzeln angewendeten Wirkstoffen:

Tabelle B Blatt 1 pflanzenschädigende Insekten Aphis gossypii-Test/Larvalmortalität

Wirkstoffe	Wirkstoffkonzentration	Abtötungsgrad
	in ppm	in % nach 6 ^d
Bsp. (Ia)		
bekannt	1,6	0
Bsp. (IIa)		
bekannt	1,6	80
Bsp. (Ia) + Bsp. (IIa)		gef.* ber.**
erfindungsgemäß	1,6 + 1,6	95 80

gef.*

= gefundene Wirkung

ber.**

= nach der Colby-Formel berechnete Wirkung

Tabelle B Blatt 2 pflanzenschädigende Insekten Aphis gossypii-Test/Larvalmortalität

Wirkstoffe	Wirkstoffkonzentration in ppm	Abtötungsgrad in % nach 6 ^d
Bsp. (Ia)		<u>- · · · · · · · · · · · · · · · · · · ·</u>
bekannt	1,6	0
Bsp. (IIk)		
bekannt	1,6	60
Bsp. (Ia) + Bsp. (IIk)		gef.* ber.**
erfindungsgemäß	1,6 + 1,6	95 60

gef.*

= gefundene Wirkung

ber.**

= nach der Colby-Formel berechnete Wirkung

5

Beispiel C

Myzus-Test

Lösungsmittel:

3 Gewichtsteile Dimethylformamid

Emulgator:

1 Gewichtsteile Alkylarylpolyglykolether

Zur Herstellung einer zweckmäßigen Wirkstoffzubereitung vermischt man 1 Gewichtsteil Wirkstoff mit den angegebenen Mengen Lösungsmittel und Emulgator und verdünnt das Konzentrat mit Wasser auf die gewünschten Konzentrationen.

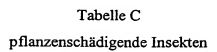
10

Kohlblätter (Brassica oleracea), die stark von der Pfirsichblattlaus (Myzus persicae) befallen sind, werden durch Tauchen in die Wirkstoffzubereitung der gewünschten Konzentration behandelt.

- Nach der gewünschten Zeit wird die Abtötung in % bestimmt. Dabei bedeutet 100 %, dass alle Tiere abgetötet wurden; 0 % bedeutet, daß keine Tiere abgetötet wurden.

 Die ermittelten Abtötungswerte verrechnet man nach der Colby-Formel.
- Bei diesem Test zeigt z.B. die folgende Wirkstoffkombination gemäß vorliegender.

 Anmeldung eine synergistisch verstärkte Wirksamkeit im Vergleich zu den einzeln angewendeten Wirkstoffen:



Myzus-Test

Wirkstoffe	Wirkstoffkonzentration	Abtötungsgrad		
	in ppm	in % nach 1 ^d		
Bsp. (Ia)		131		
bekannt	1,6	0		
Bsp. (IIa)		٠.		
bekannt	1,6	70		
Bsp. (Ia) + Bsp. (IIa)		gef.* ber.**		
erfindungsgemäß	1,6 + 1,6	98 70		

gef.*

= gefundene Wirkung

ber.**

= nach der Colby-Formel berechnete Wirkung

5



Myzus-Test/Larvalmortalität

Lösungsmittel:

3 Gewichtsteile Dimethylformamid

Emulgator:

1 Gewichtsteile Alkylarylpolyglykolether

Zur Herstellung einer zweckmäßigen Wirkstoffzubereitung vermischt man 1 Gewichtsteil Wirkstoff mit den angegebenen Mengen Lösungsmittel und Emulgator und verdünnt das Konzentrat mit Wasser auf die gewünschten Konzentrationen.

10

Kohlblätter (Brassica oleracea), die stark von Adulten und Larven der Pfirsichblattlaus (Myzus persicae) befallen sind, werden durch Tauchen in die Wirkstoffzubereitung der gewünschten Konzentration behandelt.

- Nach der gewünschten Zeit wird die Abtötung der Larven in % bestimmt. Dabei bedeutet 100 %, dass alle Larven abgetötet wurden; 0 % bedeutet, dass keine Larven abgetötet wurden. Die ermittelten Abtötungswerte verrechnet man nach der Colby-Formel.
- Bei diesem Test zeigt z.B. die folgende Wirkstoffkombination gemäß vorliegender Anmeldung eine synergistisch verstärkte Wirksamkeit im Vergleich zu den einzeln angewendeten Wirkstoffen:

Tabelle D
pflanzenschädigende Insekten
Myzus-Test/Larvalmortalität

Wirkstoffe	Wirkstoffkonzentration	Abtötungsgrad	
	in ppm	in % nach 6 ^d	
Bsp. (Ia)			
bekannt	0,32	0	
Bsp. (IIa)	,		
bekannt	0,32	0	
Bsp. (Ia) + Bsp. (IIa)		gef.* ber.**	
erfindungsgemäß	0,32 + 0,32	55 0	

gef.*

5

= gefundene Wirkung

ber.**

= nach der Colby-Formel berechnete Wirkung

Patentansprüche

1. Mittel enthaltend eine synergistisch wirksame Mischung aus Verbindungen der Formel (I)

in welcher

20

25

10 X' für C_1 - C_6 -Alkyl, Halogen, C_1 - C_6 -Alkoxy oder C_1 - C_3 -Halogenalkyl steht,

Y' für Wasserstoff, C_1 - C_6 -Alkyl, Halogen, C_1 - C_6 -Alkoxy, C_1 - C_3 -Halogenalkyl steht,

Z' für C₁-C₆-Alkyl, Halogen, C₁-C₆-Alkoxy steht,

n für eine Zahl von 0-3 steht,

A' und B' gleich oder verschieden sind und für Wasserstoff oder gegebenenfalls durch Halogen substituiertes geradkettiges oder verzweigtes C₁-C₁₂-Alkyl, C₃-C₈-Alkenyl, C₃-C₈-Alkinyl, C₁-C₁₀-Alkoxy-C₂-C₈-alkyl, C₁-C₈-Polyalkoxy-C₂-C₈-alkyl, C₁-C₁₀-Alkylthio-C₂-C₈-alkyl, Cycloalkyl mit 3-8 Ringatomen, das durch Sauerstoff und/oder Schwefel unterbrochen sein kann und gegebenenfalls durch Halogen, C₁-C₆-Alkyl, C₁-C₆-Halogenalkyl-, C₁-C₆-Alkoxy-, C₁-C₆-

Halogenalkoxy, Nitro substituiertes Phenyl oder Phenyl-C₁-C₆-alkyl steht,

oder worin

5

A' und B' gemeinsam mit dem Kohlenstoffatom, an das sie gebunden sind einen gesättigten oder ungesättigten, gegebenenfalls durch Sauerstoff und/oder Schwefel unterbrochenen und gegebenenfalls durch Halogen, C₁-C₆-Alkyl, C₁-C₆-Alkoxy, C₁-C₄-Halogenalkyl, C₁-C₄-Halogenalkoxy, C₁-C₄-Alkylthio oder gegebenenfalls substituiertes Phenyl substituierten oder gegebenenfalls benzokondensierten 3- bis 8-gliedrigen Ring bilden,

10

G' für Wasserstoff (a) oder für die Gruppen

15

$$-CO-R^{1}$$
 (b), $O-R^{2}$ (c), $-SO_{2}-R^{3}$ (d), $-P = R^{4}$ (e) oder $N = R^{6}$ (f)

steht, in welchen

20

R¹ für gegebenenfalls durch Halogen substituiertes: C₁-C₂₀-Alkyl, C₂-C₂₀-Alkenyl, C₁-C₈-Alkoxy-C₂-C₈-alkyl, C₁-C₈-Alkylthio-C₂-C₈-alkyl, C₁-C₈-Polyalkoxy-C₂-C₈-alkyl oder Cycloalkyl mit 3-8 Ringatomen, das durch Sauerstoff- und/oder Schwefelatome unterbrochen sein kann, steht,

für gegebenenfalls durch Halogen, Nitro, C_1 - C_6 -Alkyl, C_1 - C_6 -Alkoxy, C_1 - C_6 -Halogenalkyl, C_1 - C_6 -Halogenalkoxy-substituiertes Phenyl steht;

für gegebenenfalls durch Halogen-, C_1 - C_6 -Alkyl, C_1 - C_6 -Alkoxy-, C_1 - C_6 -Halogenalkyl-, C_1 - C_6 -Halogenalkoxy-substituiertes Phenyl- C_1 - C_6 -alkyl steht,

für gegebenenfalls durch Halogen und/oder C_1 - C_6 -Alkyl substituiertes Pyridyl, Pyrimidyl, Thiazolyl und Pyrazolyl steht,

für gegebenenfalls durch Halogen und/oder C_1 - C_6 -Alkyl-substituiertes Phenoxy- C_1 - C_6 -alkyl steht,

für gegebenenfalls durch Halogen substituiertes: C₁-C₂₀-Alkyl, C₂-C₂₀-Alkenyl, C₁-C₈-Alkoxy-C₂-C₈-alkyl, C₁-C₈-Polyalkoxy-C₂-C₈-alkyl steht,

für gegebenenfalls durch Halogen, Nitro, C_1 - C_6 -Alkyl, C_1 - C_6 -Alkoxy, C_1 - C_6 -Halogenalkyl-substituiertes Phenyl oder Benzyl steht,

- R³, R⁴ und R⁵ unabhängig voneinander für gegebenenfalls durch Halogen substituiertes C₁-C₈-Alkyl, C₁-C₈-Alkoxy, C₁-C₈-Alkylamino, Di-(C₁-C₈)-Alkylamino, C₁-C₈-Alkylthio, C₂-C₅-Alkenylthio, C₃-C₇-Cycloalkylthio, für gegebenenfalls durch Halogen, Nitro, Cyano, C₁-C₄-Alkoxy, C₁-C₄-Halogenalkoxy, C₁-C₄-Alkylthio, C₁-C₄-Halogenalkylthio, C₁-C₄-Alkyl, C₁-C₄-Halogenalkyl substituiertes Phenyl, Phenoxy oder Phenylthio stehen,
- R⁶ und R⁷ unabhängig voneinander für gegebenenfalls durch Halogen substituiertes C₁-C₂₀-Alkyl, C₁-C₂₀-Alkoxy, C₂-C₈-Alkenyl, C₁-C₂₀-

.

15

20

25

30

Alkoxy-C₁-C₂₀-alkyl, für gegebenenfalls durch Halogen, C₁-C₂₀-Halogenalkyl, C₁-C₂₀-Alkyl oder C₁-C₂₀-Alkoxy substituiertes Phenyl, für gegebenenfalls durch Halogen, C1-C20-Alkyl, C1-C20-Halogenalkyl oder C₁-C₂₀-Alkoxy substituiertes Benzyl steht oder zusammen für einen gegebenenfalls durch Sauerstoff unterbrochenen C2-C6-Alkylenring stehen,

und mindestens einen Agonisten bzw. Antagonisten von nicotinergen Acetylcholinrezeptoren.

10

Mittel enthaltend eine synergistisch wirksame Mischung aus Verbindungen 2. der Formel (I) gemäß Anspruch 1,

in welcher

15

X'für C_1 - C_4 -Alkyl, Halogen, C_1 - C_4 -Alkoxy oder C_1 - C_2 -Halogenalkyl steht,

20

für Wasserstoff, C_1 - C_4 -Alkyl, Halogen, C_1 - C_4 -Alkoxy, C_1 - C_2 -Halo-Y' genalkyl steht,

Z'

für C_1 - C_4 -Alkyl, Halogen, C_1 - C_4 -Alkoxy steht,

25

- für 0 oder 1 steht, n
- A' und B' gemeinsam mit dem Kohlenstoffatom, an das sie gebunden sind einen gesättigten gegebenenfalls durch C₁-C₄-Alkyl, C₁-C₄-Alkoxy, substituierten 5- bis 6-gliedrigen Ring bilden,

30

G' für Wasserstoff (a) oder für die Gruppen 5.

15

20



$$-CO-R^1$$
 (b) $O-R^2$ (c)

in welchen

R¹ für gegebenenfalls durch Halogen substituiertes: C₁-C₁₆-Alkyl, C₂-C₁₆-Alkenyl, C₁-C₆-Alkoxy-C₂-C₆-alkyl, oder Cycloalkyl mit 3-7 Ringatomen, das durch 1 bis 2 Sauerstoff- und/oder Schwefelatome unterbrochen sein kann, steht,

für gegebenenfalls durch Halogen, Nitro, C_1 - C_4 -Alkyl, C_1 - C_4 -Alkoxy, C_1 - C_3 -Halogenalkyl, C_1 - C_3 -Halogenalkoxy-substituiertes Phenyl steht;

 R^2 für gegebenenfalls durch Halogen substituiertes: C_1 - C_{16} -Alkyl, C_2 - C_{16} -Alkenyl, C_1 - C_6 -Alkoxy- C_2 - C_6 -alkyl, steht,

für gegebenenfalls durch Halogen, Nitro, C_1 - C_4 -Alkyl, C_1 - C_4 -Alkoxy, C_1 - C_4 -Halogenalkyl-substituiertes Phenyl oder Benzyl steht,

und mindestens einen Agonisten bzw. Antagonisten von nicotinergen Acetylcholinrezeptoren.

3. Mittel enthaltend eine synergistisch wirksame Mischung aus der Verbindung der Formel (Ia)

und mindestens einen Agonisten bzw. Antagonisten von nicotinergen Acetylcholinrezeptoren.

5

- 4. Mittel gemäß Anspruch 1, 2 oder 3 enthaltend Verbindungen der Formel (I) und den Agonisten bzw. Antagonisten von nicotinergen Acetylcholin-rezeptoren im Verhältnis von 1:100 bis 100:1.
- Verwendung einer synergistisch wirksamen Mischung, enthaltend Verbindungen der Formel (I) gemäß Anspruch 1, 2 oder 3 und mindestens einen Agonisten bzw. Antagonisten von nicotinergen Acetylcholinrezeptoren zur Bekämpfung von tierischen Schädlingen.
- Verfahren zur Bekämpfung tierischer Schädlinge, dadurch gekennzeichnet, dass man Mischungen wie in Anspruch 1, 2 oder 3 definiert, auf tierische Schädlinge und/oder deren Lebensraum einwirken lässt.
- 7. Verfahren zur Herstellung von Schädlingsbekämpfungsmitteln, dadurch ge20 kennzeichnet, dass man eine synergistisch wirksame Mischung, enthaltend
 Verbindungen der Formel (I) gemäß Anspruch 1, 2 oder 3 und mindestens
 einen Agonisten bzw. Antagonisten von nicotinergen Acetylcholinrezeptoren
 mit Streckmitteln und/oder oberflächenaktiven Substanzen vermischt.

8. Mischungen gemäß Anspruch 1, 2, 3 oder 4 mindestens eine der folgenden Verbindungen enthaltend

$$CI \longrightarrow CH_2 - N \longrightarrow NH$$

$$(IIa) \qquad N$$

$$NO_2 \qquad CI \longrightarrow CH_2 - N \longrightarrow CH_3$$

$$(IIe) \qquad N$$

$$CN$$

$$CH_{2} \longrightarrow V$$

$$CH_{2} \longrightarrow V$$

$$N-NO_{2} \text{ oder } CI \longrightarrow V$$

$$(Ilg)$$

$$CH_{2} \longrightarrow V$$

$$N-NO_{2}$$

$$(Ilh)$$

$$CI \longrightarrow CH_{2} - N \longrightarrow CH_{3}$$
oder
$$(II i) CH$$

$$NO_{2}$$

oder
$$CI \longrightarrow CH_2 - N \longrightarrow S$$
(II k) N-CN

oder
$$O \longrightarrow CH_2 N \longrightarrow N$$
 $CH_3 N \longrightarrow NO_2$



INTERNATIONALEP-RECHERCHENBERICHT

onales Aktenzeichen
PCT/EP 00/09323

		101721 00	, 03020
A. KLASSIF IPK 7	IZIERUNG DES ANMELDUNGSGEGENSTANDES A01N43/12 //(A01N43/12,51:00,47	:40)	· .
Nach der Int	ernationalen Patentklassifikation (IPK) oder nach der nationalen Klas	ssifikation und der IPK	
B. RECHEF	CHIERTE GEBIETE	•	*
IPK 7	er Mindestprüfstoff (Klassifikationssystem und Klassifikationssymbo AO1N		
	e aber nicht zum Mindestprüfstoff gehörende Veröffentlichungen, so	•	
Während de	rinternationalen Recherche konsultierte elektronische Datenbank (N	ame der Datenbank und evtl. verwendete	Suchbegriffe)
EPO-In	ternal, WPI Data, CHEM ABS Data	•	
		·	
C. ALS WE	SENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN		<u> </u>
Kategorie°	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe	e der in Betracht kommenden Teile	Betr. Anspruch Nr.
А	EP 0 528 156 A (BAYER AG) 24. Februar 1993 (1993-02-24) in der Anmeldung erwähnt		*
			*
	·		•
i.			
)	
	.,		
Ì	•		
	·	•	
			<u> </u>
	ere Veröffentlichungen sind der Fortsetzung von Feld C zu ehmen	X Siehe Anhang Patentfamilie	
A Veröffe	e Kategorien von angegebenen Veröffentlichungen : ntlichung, die den allgemeinen Stand der Technik definiert, icht als besonders bedeutsam anzusehen ist	*T* Spätere Veröffentlichung, die nach der oder dem Prioritätsdatum veröffentlich Anmeldung nicht kollidiert, sondern nie Erfindung zugrundeliegenden Prinzip:	nt worden ist und mit der ur zum Verständnis des der
'E' älteres	Dokument, das jedoch erst am oder nach dem internationalen Idedatum veröffentlicht worden ist	Theorie angegeben ist *X* Veröffentlichung von besonderer Bede	
'L' Verôffe	ntlichung, die geeignet ist, einen Prioritätsanspruch zweifelhaft er-	kann allein aufgrund dieser Veröffentl erfinderischer Tätigkeit beruhend beti	ichung nicht als neu oder auf
- ander	nen zu lassen, oder durch die das Veröffentlichungsdatum einer en im Recherchenbericht genannten Veröffentlichung belegt werden	"Y" Veröffentlichung von besonderer Bede	eutung; die beanspruchte Erfindung
ausge		kann nicht als auf erfinderischer Tätig werden, wenn die Veröffentlichung m	it einer oder mehreren anderen
eine E	entlichung, die sich auf eine mündliche Offenbarung, lenutzung, eine Ausstellung oder andere Maßnahmen bezieht ntlichung, die vor dem internationalen Anmeldedatum, aber nach leanspruchten Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist	Veröffentlichungen dieser Kategorie in diese Verbindung für einen Fachmani *&* Veröffentlichung, die Mitglied derselbe	n naheliegend ist
	Abschlusses der internationalen Recherche	Absendedatum des internationalen R	echerchenberichts
. 1	5. Februar 2001	08/03/2001)
Name und	Postanschrift der Internationalen Recherchenbehörde	Bevollmächtigter Bediensteter	
	Europäisches Patentamt, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL – 2280 HV Rijswijk		
	Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl,	Decorte, D	

2

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Angaben zu Veröffentlichungen, die zur selben Patentfamilie gehören

ationales Aktenzeichen
PCT/EP 00/09323

	echerchenbericht rt s Patentdokument	Datum der Veröffentlichung	Mitglied(er) der Patentfamilie		Datum der Veröffentlichung
EP	0528156 A	24-02-1993	DE 4216814 AU 64570 AU 195999	lΒ	21-01-1993 20-01-1994 21-01-1993
,		*	BR 920265 DE 5920826 ES 209977	3 A 3 D	16-03-1993 30-04-1997 01-06-1997
			GR 302325 JP 311307 JP 529495	B T	30-07-1997 27-11-2000 09-11-1993
			KR 22788 MX 920400	4 B 6 A	01-11-1999 01-07-1993 16-11-1993
			US 526238 ZA 920526		_28-04-1993

INTERNATIONAL SEARCH REPORT



a. classif IPC 7	A01N43/12 //(A01N43/12,51:00,	47:40)	
			- Y -
According to	International Patent Classification (IPC) or to both national classification	fication and IPC	·
B. FIELDS S		- <u></u>	• ** .
IPC 7	cumentation searched (classification system followed by classific $A01N$		
Documentati	on searched other than minimum documentation to the extent tha	at such documents are included in the fields se	earched
Electronic da	ata base consulted during the international search (name of data	base and, where practical, search terms used)
EPO-Int	ternal, WPI Data, CHEM ABS Data		
		• •	
C DOCUME	ENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		
Category °	Citation of document, with indication, where appropriate, of the	relevant passages	Relevant to claim No.
J			
Α .	EP 0 528 156 A (BAYER AG)		
	24 February 1993 (1993-02-24)		41
Ø.	cited in the application	·	•
-00			
	• *	•	•
2			·
	* .		
			,
Furt	her documents are listed in the continuation of box C.	Patent family members are listed	in annex.
Special ca	ategories of cited documents:	"T" later document published after the int	emational filing date
'A' docum	ent defining the general state of the art which is not dered to be of particular relevance	or priority date and not in conflict with cited to understand the principle or th invention	eory underlying the
'E' eartier	document but published on or after the international	"X" document of particular relevance; the cannot be considered novel or canno	claimed invention
filing (ent which may throw doubts on priority claim(s) or	involve an inventive step when the de	ocument is taken alone
citatio	is cited to establish the publication date of another on or other special reason (as specified)	"Y" document of particular relevance; the cannot be considered to involve an in document is combined with one or m	ventive step when the
other	nent referring to an oral disclosure, use, exhibition or means	ments, such combination being obvic in the art.	ous to a person skilled
	ent published prior to the international filing date but than the priority date claimed	*&* document member of the same patent	family
Date of the	actual completion of the international search	Date of mailing of the international se	arch report
1	l5 February 2001	08/03/2001	
Name and	mailing address of the ISA European Patent Office, P.B. 5818 Patentlaan 2	Authorized officer	
	NL – 2280 HV Rijswijk Tel. (+31–70) 340–2040, Tx. 31 651 epo nl. Fax: (+31–70) 340–3016	Decorte, D	

2

INTERNATIONAL SEARCH REPORT



Ational	Application No
PCT/EP	00/09323

Patent document cited in search report	Publication date	Patent family member(s)	Publication date
EP 0528156 A	24-02-1993	DE 4216814 A AU 645701 B AU 1959992 A BR 9202653 A DE 59208263 D ES 2099770 T GR 3023258 T JP 3113078 B JP 5294953 A KR 227884 B MX 9204006 A US 5262383 A ZA 9205260 A	21-01-1993 20-01-1994 21-01-1993 16-03-1993 30-04-1997 01-06-1997 30-07-1997 27-11-2000 09-11-1993 01-11-1999 01-07-1993 16-11-1993 28-04-1993

Translation

PATENT COOPERATION TREATY

AUG 0 1 2002

RECEIVED

PCT

INTERNATIONAL PRELIMINARY EXAMINATION REPORTTECH CENTER 1600/2900

(PCT Article 36 and Rule 70)

	See No	tification of Transmittal of Internationa
LEA34002-WO	FOR FURTHER ACTION Prelimina	ry Examination Report (Form PCT/IPEA/416)
International application No.	International filing date (day/month/year)	Priority date (day/month/year)
PCT/EP00/09323	25 September 2000 (25.09.00)	07 October 1999 (07.10.99)
nternational Patent Classification (IPC) or n	national classification and IPC	
A01N 43/12		
Applicant		
**	BAYER AKTIENGESELLSCHAI	FT
This international preliminary example.	mination report has been prepared by the	nis International Preliminary Examining
Authority and is transmitted to the a	applicant according to Article 36.	
2. This REPORT consists of a total of	sheets, including this cover	er sheet.
	*	
	nied by ANNEXES, i.e., sheets of the description	iption, claims and/or drawings which have rectifications made before this Authority
(see Rule 70.16 and Section	n 607 of the Administrative Instructions und	er the PCT).
These annexes consist of a t	total of sheets.	
These ameres consist of a t	streets.	
3. This report contains indications relat	ating to the following items:	
Basis of the report		· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·
1 Basis of the report	inc. *	
II Priority		
III Non-establishment	t of opinion with regard to novelty, inventiv	e step and industrial applicability
IV Lack of unity of in	ivention	×
		u inventive eten en industrial analisabilia.
V X sitetians and souls	nt under Article 35(2) with regard to novelt anations supporting such statement	y, inventive step of industrial applicationity;
citations and expla		
VI Certain documents	s cited	
VI Certain documents	*	
VI Certain documents VII Certain defects in t	the international application	
VI Certain documents VII Certain defects in t	*	
VI Certain documents VII Certain defects in t	the international application	
VI Certain documents VII Certain defects in t	the international application	
VI Certain documents VII Certain defects in t	the international application	n of this report
VI Certain documents VII Certain defects in t VIII Certain observation Date of submission of the demand	the international application ons on the international application Date of completio	
VI Certain documents VII Certain defects in t VIII Certain observation	the international application ons on the international application Date of completio	n of this report August 2001 (01.08.2001)

Telephone No.

Form PCT/IPEA/409 (cover sheet) (January 1994)

Facsimile No.

Constitution of the second

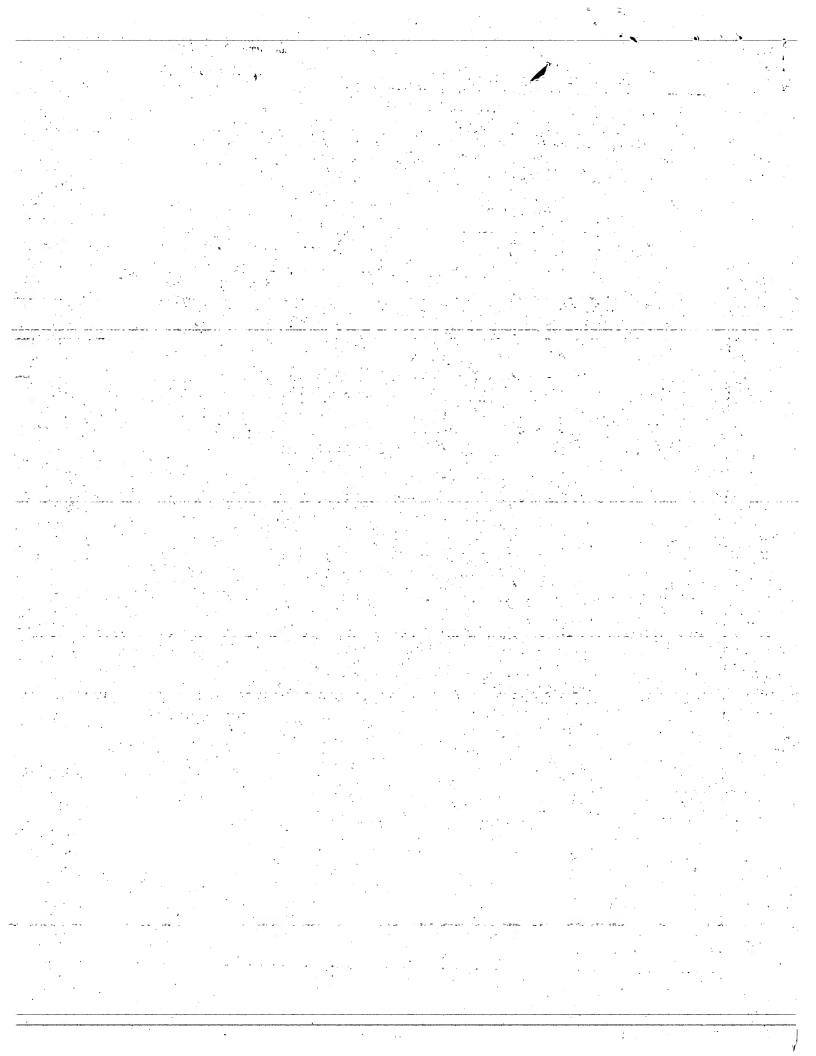
TECH CENTER (COURSON

INTERNATIONAL PRELIMINARY EXAMINATION REPORT

International application No.

PCT/EP00/09323

1. Basis of the report					
This report has been drawn of under Article 14 are referred to	on the basis of (Replacement sheets in this report as "originally filed"	which have been furnished to the receiving Office in response to an invitation and are not annexed to the report since they do not contain amendments.):			
the international	application as originally filed.				
the description,	pages1-41	, as originally filed,			
	pages	, filed with the demand,			
	pages	, filed with the letter of			
	pages	, filed with the letter of			
57	N. 1-8	Class			
the claims,	Nos. 1-8	·			
		, as amended under Article 19,			
	Nos.				
		, filed with the letter of,			
	Nos.	, filed with the letter of			
the drawings,	sheets/fig	, as originally filed,			
	sheets/fig	, filed with the demand,			
	sheets/fig	, filed with the letter of,			
		, filed with the letter of			
2. The amendments have result					
	pages				
the claims,	Nos				
the drawings,	sheets/fig				
3. This report has been end to go beyond the discle	stablished as if (some of) the am osure as filed, as indicated in the	endments had not been made, since they have been considered Supplemental Box (Rule 70.2(c)).			
4. Additional observations, if no	ecessary:				
0	. *				
	•				
*					
	* ×	•			
	·				
*					
	*				



INTERNATIONAL PRELYMINARY EXAMINATION REPORT

International application No. PCT/EP 00/09323

٧.	Reasoned statement under Article 35(2) with regard to novelty, inventive step or industrial applicability	/ ;
	citations and explanations supporting such statement	

1.	Statement			
	Novelty (N)	Claims	1-8	YES
7. Fr. 4		Claims		NO
	Inventive step (IS)	Claims	1-8	YES
		Claims		NO
	Industrial applicability (IA)	Claims	1-8	YES
		Claims	,	NO

2. Citations and explanations

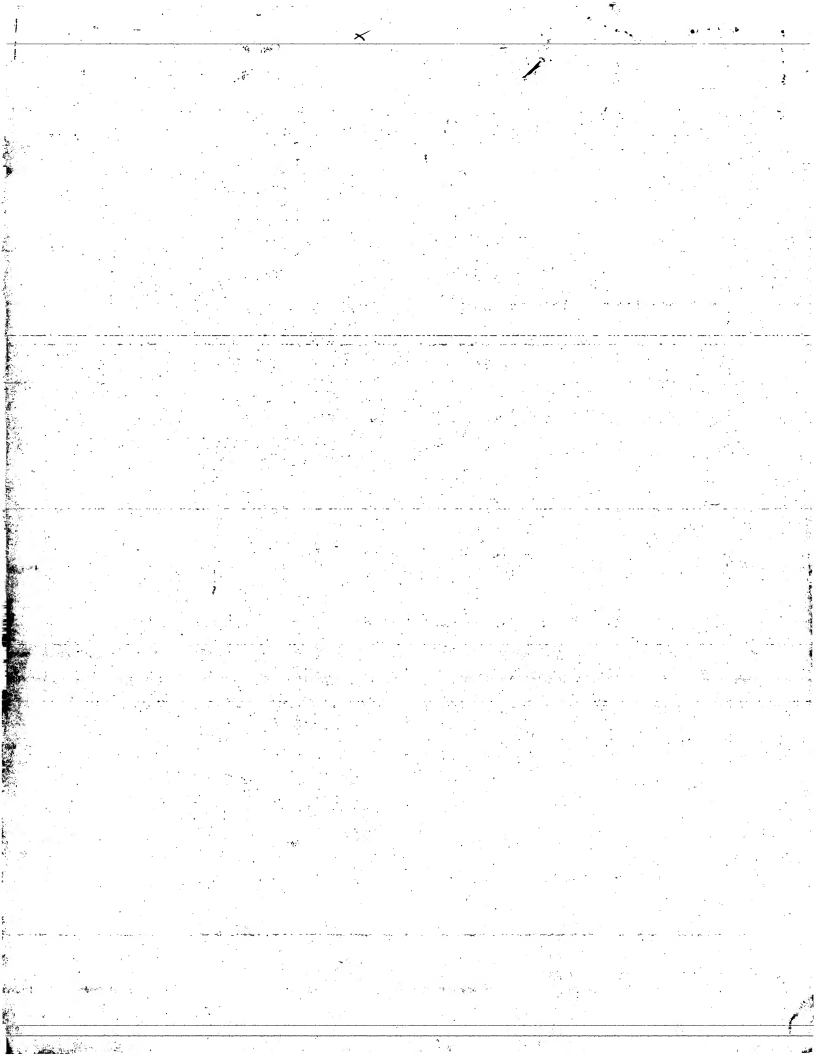
The present application concerns combinations of active substances comprising particular ketoenols and at least one agonist or antagonist of nicotinergic acetylcholine receptors and their use for combating animal pests, such as insects or acarids.

1. Novelty and inventive step (PCT Article 33(2) and (3))

Document EP-A-0 528 156 (D1) discloses cyclic ketoenols for combating animal pests but does not disclose or suggest a synergistic combination with agonists or antagonists of the nicotinergic acetylcholine receptor. The applicant has demonstrated the synergistic effects of the claimed combinations in the examples listed in the description. The requirements of PCT Article 33(2) and (3) are therefore satisfied.

Industrial applicability (PCT Article 33(4))

The present claims are recognised to be industrially applicable.



E INTERNATIONALE ZUSA ME GEBIET DES PATENTWESENS i sping

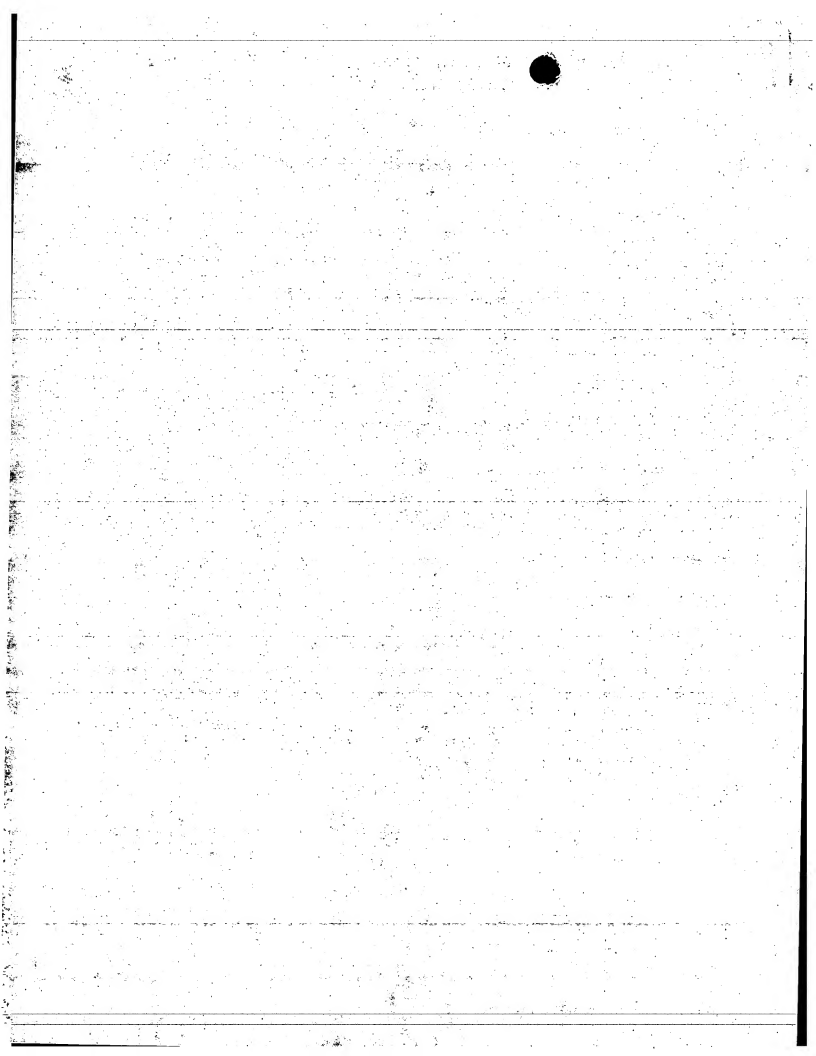
PCT

RECID 0 3 AUG 2001 WIFO

INTERNATIONALER VORLÄUFIGER PRÜFUNGSBERICHT

		**************************************	(Artikei 36 un	<u> </u>			e = o =oo o
		s Anmelders oder Anwalts	WEITERES VOR	GEHEN	siehe Mittei	llung über die Übersendung Prüfungsberichts (Formbla	y des internationalen
LEA340						· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	<u> </u>
0		ktenzeichen	Internationales Anmel	dedatum <i>(Ta</i>	g/Monat/Jahr)	1	nat/Tag)
PCT/EP			25/09/2000			07/10/1999	
A01N43		tentklassifikation (IPK) oder	nationale Klassifikation L	IND IPK			
	–	,					:
							• • • • • • • • • • • • • • • • • • • •
Anmelder				•			
BAYER	AKTI	ENGESELLSCHAFT e	et al.		<u> </u>		
1. Diese	er inte	rnationale vorläufige Prü	ifunasbericht wurde vo	on der mit	der internatio	onalen vorläufigen Prüfu	ing beauftragten
		rstellt und wird dem Anm					ng boadmag.cm
,		. *					
2. Diese	er BEI	RICHT umfaßt insgesam	t 4 Blätter einschließl	ich dieses	Deckblatts.	-	
. —							-
□ /	Außer und/oc	dem liegen dem Bericht Ier Zeichnungen, die geä	ANLAGEN bei; dabei	handelt es	sich um Blä	tter mit Beschreibungen	, Ansprüchen
E	3ehör	de vorgenommenen Beri	ichtigungen (siehe Re	gel 70.16 ı	in zugrunde und Abschnit	ilegen, unα/oder Blatter t 607 der Verwaltungsri	mit vor dieser chtlinien zum PCT).
		•					
Diese	e Ania	gen umfassen insgesan	nt Blatter.			*	•
	:		•			* ***	
		•			•		
3. Diese	er Beri	icht enthält Angaben zu i	folgenden Punkten		•	•	
		g	,		:0	•	
1	×	Grundlage des Berichts	5				•
Н		Priorität					
				heit, erfind	erische Tätig	keit und gewerbliche A	nwendbarkeit
, IV	IJ ⊠	MangeInde Einheitlichk	_		,	alan autoria de la composición del composición de la composición d	
, V						der erfinderischen Tätig zung dieser Feststellung	
VI		Bestimmte angeführte			*		
VII		Bestimmte Mängel der	internationalen Anmel	ldung	•		
. VIII		Bestimmte Bemerkung	en zur internationalen	Anmeldun	ıg		· · .
		••				٠.	
				•		-	
Datum der	Einreid	chung des Antrags		Datum d	ler Fertigstellur	ng dieses Berichts	
					3		
21/02/20	01			01.08.20	001		
						<u> </u>	
		ischrift der mit der internatio iten Behörde:	nalen vorläufigen	Bevollma	ächtigter Bedie	ensteter	SONES MIENTER
<u>""</u>	Euro	päisches Patentamt	0			•	
<i>)</i>))		298 München +49 89 2399 - 0 Tx: 523656	S epmu d	Zellner	, A		
	Fax: +49 89 2399 - 4465				070	20 13 50 000 - 30 15 14.	

Tel. Nr. +49 89 2399 8078



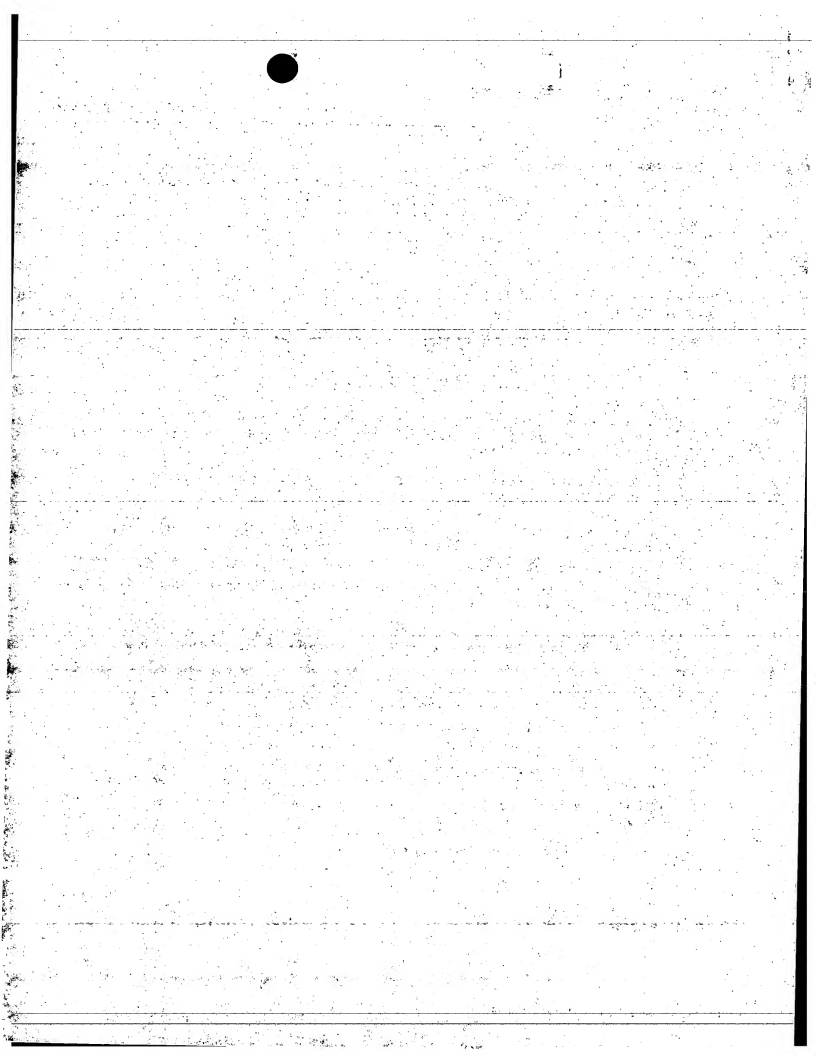
INTERNATIONALER VORLÄUFIGER PRÜFUNGSBERICHT

Internationales Aktenzeichen PCT/EP00/09323

			•					
l.	Gr	undlage des Beric	hts					
1.	Au ein	fforderung nach Art	i ndteile der internationalen A tikel 14 hin vorgelegt wurden ihm nicht beigefügt, weil sie I n:	, gelten im Ral	hmen diese	es Berichts a	als "ursprüngl	ich
	*	. *				•		
	1-4	· 1 ·	ursprüngliche Fassung	•		, •		
		±•				٠.	. **	
	Pat	entansprüche, Nr	••					
					4			
	1-8	(a)	ursprüngliche Fassung		, ,			
			•					
				•			(9)	
	•							,
<u>}.</u> ;	die	internationale Anm	he: Alle vorstehend genannt eldung eingereicht worden is chts anderes angegeben ist.	en Bestandteile st, zur Verfügu	e standen o ng oder wu	der Behörde rden in dies	in der Sprac er eingereich	he, in der t, sofern
	unit	ei diesem Funkt nic	chts anderes angegeben ist.	•				
	Die	Bestandteile stand	len der Behörde in der Sprad	he: zur Verfü	gung bzw.	wurden in d	ieser Sprach	e
	eing	gereicht; dabei han	delt es sich um					•
•		,			· 	• • • • • • • • • • • • • • • • • • • •	•	
		die Sprache der U Regel 23.1(b)).	Jbersetzung, die für die Zwed	ke der interna	tionalen Re	echerche eir	ngereicht word	den ist (na
		die Veröffentlichur	ngssprache der international	en Anmeldung	(nach Reg	el 48.3(b)).	•	
		die Sprache der Ü ist (nach Regel 55	bersetzung, die für die Zwed 5.2 und/oder 55.3).	ke der interna	tionalen vo	rläufigen Pr	üfung eingere	eicht worde
):	Hin:	sichtlich der in der i	internationalen Anmeldung o	ffenbarten Nuc	eleotid- un	d/oder Ami	nosäuresedi	uenz ist di
			e Prüfung auf der Grundlage					
		in der internationa	len Anmeldung in schriftliche	r Form enthalt	en ist.			
•		zusammen mit de	r internationalen Anmeldung	in computerles	sbarer Forn	n einaereich	it worden ist.	• •
			achträglich in schriftlicher Fo			· . · -		
		•	achträglich in computerlesba	•				
			3 das nachträglich eingereich	, -			Lüber den	
	·	Offenbarungsgeha	alt der internationalen Anmel	dung im Anme	ldezeitpunl	t hinausgeh	nt, wurde vorg	elegt.
			3 die in computerlesbarer Fo entsprechen, wurde vorgeleg		nformatione	en dem schr	iftlichen	
•	Auf	grund der Änderung	gen sind folgende Unterlager	n fortgefallen:				
		Beschreibung,	Seiten:	•			•	
		Ansprüche,	Nr.:					

Blatt:

Zeichnungen,



INTERNATIONALER VORLÄUFIGER PRÜFUNGSBERICHT

Internationales Aktenzeichen PCT/EP00/09323

5. 🗆	Dieser Bericht ist ohne Berücksichtigung (von einigen) der Änderungen erstellt worden, da diese aus den angegebenen Gründen nach Auffassung der Behörde über den Offenbarungsgehalt in der ursprünglich eingereichten Fassung hinausgehen (Regel 70.2(c)).
	(Auf Ersatzblätter, die solche Änderungen enthalten, ist unter Punkt 1 hinzuweisen;sie sind diesem Bericht beizufügen).

- 6. Etwaige zusätzliche Bemerkungen:
- V. Begründete Feststellung nach Artikel 35(2) hinsichtlich der Neuheit, der erfinderischen Tätigkeit und der gewerblichen Anwendbarkeit; Unterlagen und Erklärungen zur Stützung dieser Feststellung
- 1. Feststellung

Neuheit (N)

Ja: Ansprüche 1-8

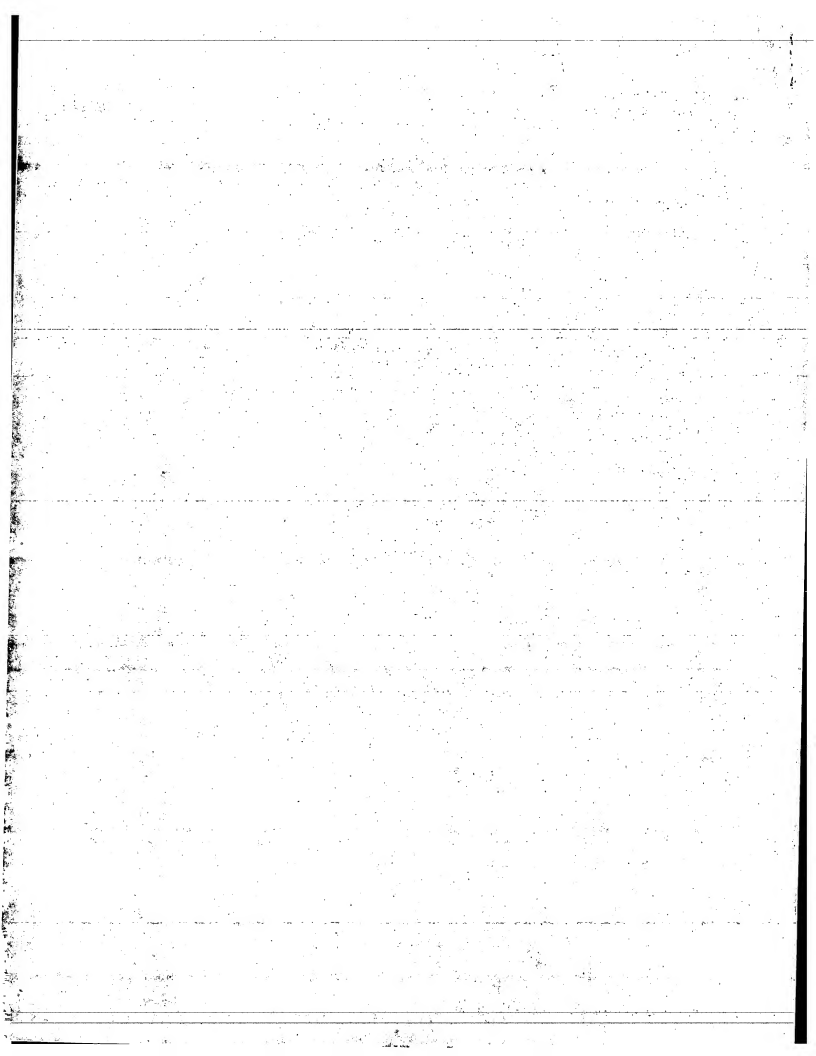
Nein: Ansprüche

Erfinderische Tätigkeit (ET) Ja: Ansprüche 1-8

Nein: Ansprüche

Gewerbliche Anwendbarkeit (GA) Ja: Ansprüche 1-8 Nein: Ansprüche

2. Unterlagen und Erklärungen siehe Beiblatt



Die vorliegende Anmeldung bezieht sich auf Wirkstoffkombinationen, bestehend aus bestimmten Ketoenolen und mindestens einem Agonisten bzw. Antagonisten von nicotinergen Acetylcholinrezeptoren sowie auf deren Verwendungzur Bekämpfung tierischer Schädlinge, wie Insekten oder Akariden.

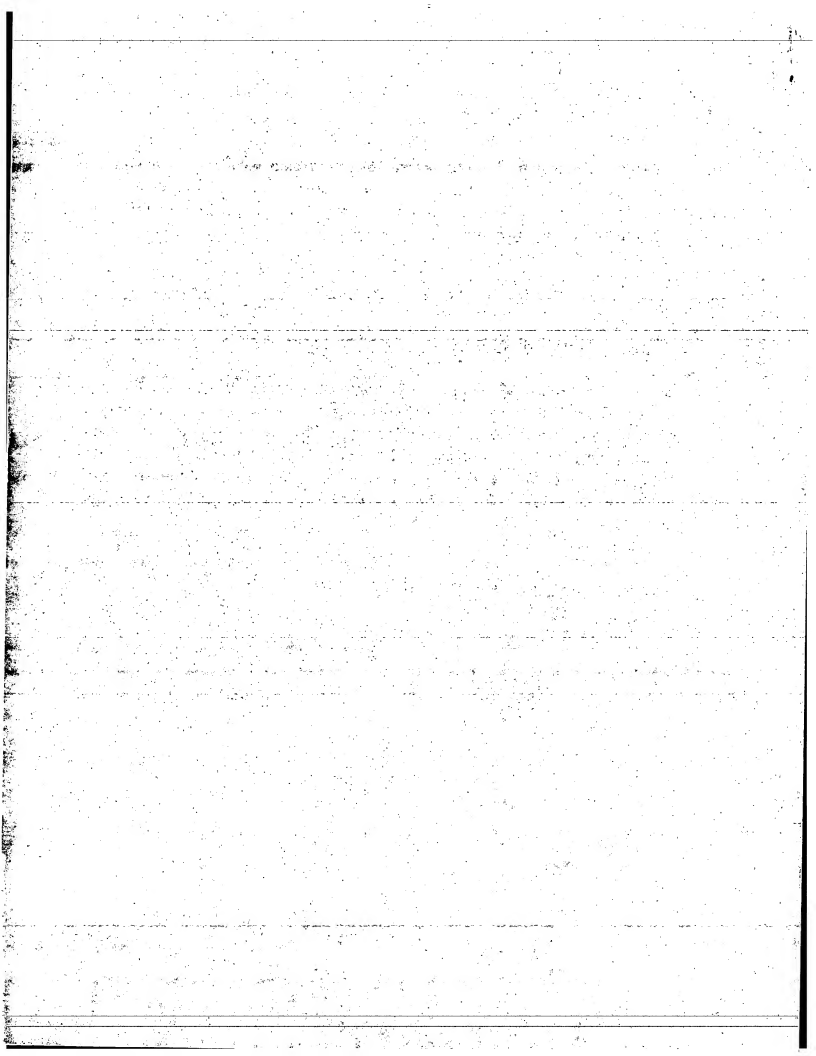
żu Punkt V

1. Neuheit und Erfinderische Tätigkeit (Art. 33(2) und (3) PCT)

Dokument D1 (EP-A-0 528 156) offenbart cyclische Ketoenole zur Bekämpfung von tierischen Schädlingen. Eine synergistisch wirkende Kombination mit Agonisten bzw. Antagonisten von nicotinergen Acetylcholinrezeptoren wird im besagten Dokument weder offenbart noch nahegelegt. Die Anmelderin konnte durch die in der Beschreibung aufgeführten Beispiele synergistische Wirkungen der beanspruchten Kombinationen aufzeigen. Die Erfordemisse der Art. 33(2) und (3) PCT werden somit erfüllt.

2. Industrielle Anwendbarkeit (Art. 33(4) PCT)

Wird anerkannt für die vorliegenden Ansprüche.

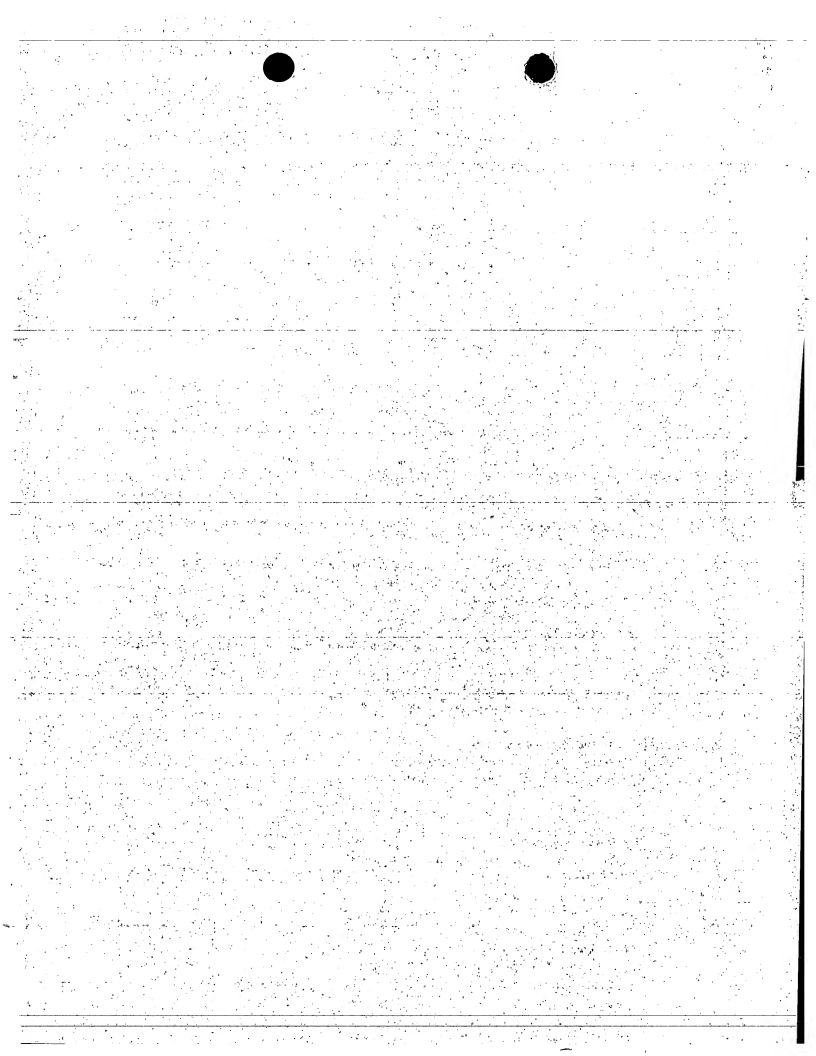


PCT

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

(Artikel 18 sowie Regeln 43 und 44 PCT)

Aktenzeichen des Anmelders oder Anwalts	WEITERES siehe Mitteilung übe	er die Übermittlung des internationalen	
LEA34002-WO	Recherchenberichts (Formblatt PCT/ISA/220) sowie, soweit vORGEHEN zutreffend, nachstehender Punkt 5		
Internationales Aktenzeichen	Internationales Anmeldedatum	(Frühestes) Prioritätsdatum (Tag/Monat/Jahr)	
*	(Tag/Monat/Jahr)	(Francisca) Frioritational (Fragilional Jahri)	
PCT/EP 00/09323	25/09/2000	07/10/1999	
Anmelder			
BAYER AKTIENGESELLSCHAFT et	al	•	
BATER ARTIERGESEESSHATT CO			
Dieser internationale Recherchenbericht wurd Artikel 18 übermittelt. Eine Kopie wird dem Int	e von der Internationalen Recherchenbehörd	le erstellt und wird dem Anmelder gemäß	
Artikel 10 abermitten. Eine Ropie wird dem mit	emationalen Bulo übermitteit.		
Biogga internationale Book and a state of the state of th	2 100		
Dieser internationale Recherchenbericht umfa X Darüber hinaus liegt ihm jew	ßt insgesamt <u>3 </u>	ton I Interlogen www. Chand des Tankeils hat	
Daruber minaus negrimm jew	ens eme Ropie der in diesem bencht genam	nen Ontenagen zum Stand der Technik bei.	
Grundlage des Berichts			
	rnationale Recherche auf der Grundlage der i	internationalen Anmeldung in der Sprache	
durchgeführt worden, in der sie eing	ereicht wurde, sofern unter diesem Punkt nich	hts anderes angegeben ist.	
Die internationale Becherab	o ist auf dar Grundlage einer bei der Behörde	eingereichten Übersetzung der internationalen	
Anmeldung (Regel 23.1 b)) of	anstauf der Grundlage einer bei der Benorde durchgeführt worden.	e eingereichten Obersetzung der internationalen	
b. Hinsichtlich der in der internationaler	n Anmeldung offenbarten Nucleotid- und/oc	der Aminosäuresequenz ist die internationale	
Recherche auf der Grundlage des S	equenzprotokolls durchgeführt worden, das		
in der internationalen Anmel	dung in Schriflicher Form enthalten ist.	,	
zusammen mit der internatio	onalen Anmeldung in computerlesbarer Form	eingereicht worden ist.	
bei der Behörde nachträglich	n in schriftlicher Form eingereicht worden ist.		
bei der Behörde nachträglich	n in computerlesbarer Form eingereicht worde	en ist.	
Die Erklärung, daß das nach internationalen Anmeldung i	nträglich eingereichte schriftliche Sequenzpro m Anmeldezeitpunkt hinausgeht, wurde vorge	tokoll nicht über den Offenbarungsgehalt der elegt.	
Die Erklärung, daß die in co		dem schriftlichen Sequenzprotokoll entsprechen,	
wurde vorgelegt.			
2. Bestimmte Ansprüche hab	on sich als night rashershierher anvissen	(sighe Fold I)	
I. =	en sich als nicht recherchierbar erwiesen	(siene Feid I).	
3. Mangelnde Einheitlichkeit	der Erfindung (siehe Feld II).		
		•	
4. Hinsichtlich der Bezeichnung der Erfind	_		
wird der vom Anmelder eing	ereichte Wortlaut genehmigt.		
wurde der Wortlaut von der f	Behörde wie folgt festgesetzt:		
5 Hippinhalink dos 7		· ·	
5. Hinsichtlich der Zusammenfassung			
wird der vom Anmelder einge	<u> </u>	oung you dor Dobardo foster-setel Disc	
Anmelder kann der Behörde Recherchenberichts eine Ste	gel 38.2b) in der in Feld III angegebenen Fas innerhalb eines Monats nach dem Datum de ellungnahme vorlegen.	r Absendung dieses internationalen	
6. Folgende Abbildung der Zeichnungen is	st mit der Zusammenfassung zu veröffentliche	en: Abb. Nr	
wie vom Anmelder vorgesch		keine der Abb.	
	ne Abbildung vorgeschlagen hat.		
weil diese Abbildung die Erfi			
	•		

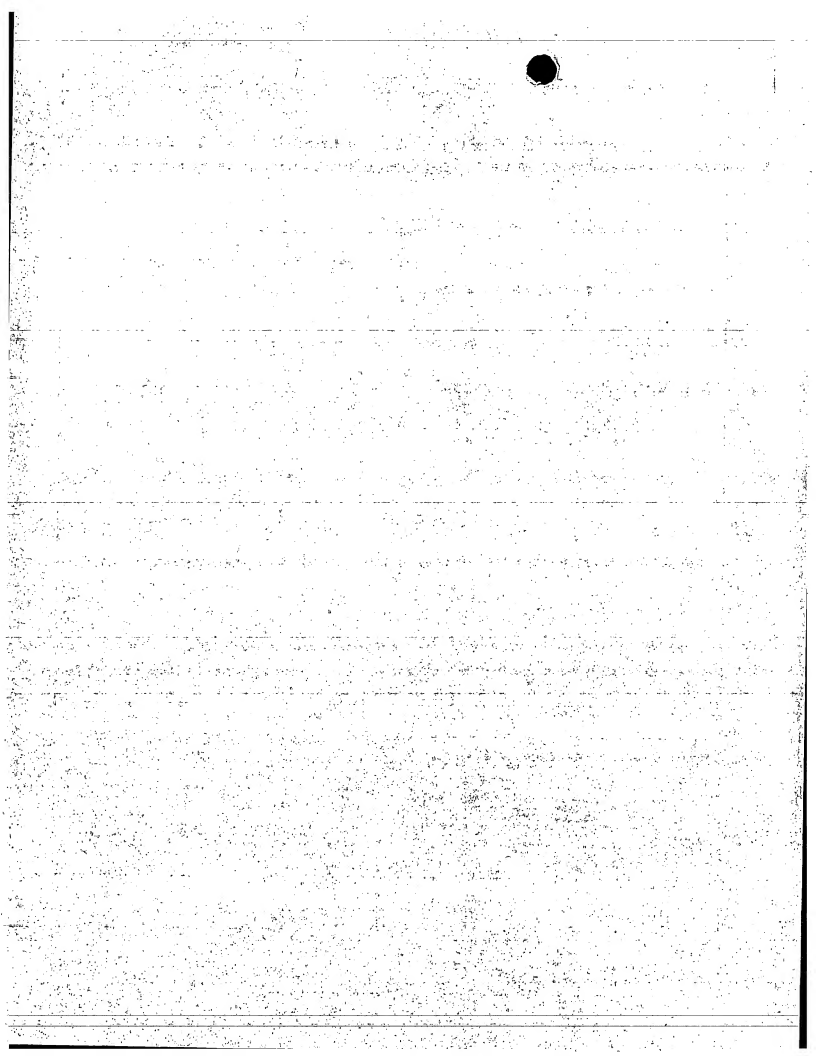


INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Internationales Aktenzeichen T/EP 00/09323

KLASSIFIZIERUNG DES ANMELDUNG GEGENSTANDES PK 7 A01N43/12 //(A01N43/12,51:00,47:40) A. KLASS Nach der Internationalen Patentklassifikation (IPK) oder nach der nationalen Klassifikation und der IPK B. RECHERCHIERTE GEBIETE Recherchierter Mindestprüfstoff (Klassifikationssystem und Klassifikationssymbole) IPK 7 A01N Recherchierte aber nicht zum Mindestprüfstoff gehörende Veröffentlichungen, soweit diese unter die recherchierten Gebiete fallen Während der internationalen Recherche konsultierte elektronische Datenbank (Name der Datenbank und evtl. verwendete Suchbegriffe) EPO-Internal, WPI Data, CHEM ABS Data C. ALS WESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN Kategorie^o Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht kommenden Teile Betr. Anspruch Nr. Α EP 0 528 156 A (BAYER AG) 24. Februar 1993 (1993-02-24) in der Anmeldung erwähnt Weitere Veröffentlichungen sind der Fortsetzung von Feld C zu Siehe Anhang Patentfamilie entnehmen Spätere Veröffentlichung, die nach dem internationalen Anmeldedatum oder dem Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist und mit der Anmeldung nicht kollidiert, sondern nur zum Verständnis des der * Besondere Kategorien von angegebenen Veröffentlichungen *A* Veröffentlichung, die den allgemeinen Stand der Technik definiert, aber nicht als besonders bedeutsam anzusehen ist Erfindung zugrundeliegenden Prinzips oder der ihr zugrundeliegenden Theorie angegeben ist *E* älteres Dokument, das jedoch erst am oder nach dem internationalen Anmeldedatum veröffentlicht worden ist Veröffentlichung von besonderer Bedeutung; die beanspruchte Erfindung kann allein aufgrund dieser Veröffentlichung nicht als neu oder auf erfinderischer Tätigkeit beruhend betrachtet werden Veröffentlichung, die geeignet ist, einen Prioritätsanspruch zweifelhaft er-scheinen zu lassen, oder durch die das Veröffentlichungsdatum einer anderen im Recherchenbericht genannten Veröffentlichung belegt werden soll oder die aus einem anderen besonderen Grund angegeben ist (wie Veröffentlichung von besonderer Bedeutung; die beanspruchte Erfindung kann nicht als auf erfinderischer Tätigkeit beruhend betrachtet werden, wenn die Veröffentlichung mit einer oder mehreren anderen Veröffentlichungen dieser Kategorie in Verbindung gebracht wird und diese Verbindung für einen Fachmann naheliegend ist ausgeführt) Veröffentlichung, die sich auf eine mündliche Offenbarung, eine Benutzung, eine Ausstellung oder andere Maßnahmen bezieht Veröffentlichung, die vor dem internationalen Anmeldedatum, aber nach *&* Veröffentlichung, die Mitglied derselben Patentfamilie ist dem beanspruchten Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist Datum des Abschlusses der internationalen Recherche Absendedatum des internationalen Recherchenberichts 15. Februar 2001 08/03/2001 Name und Postanschrift der Internationalen Recherchenbehörde Bevollmächtigter Bediensteter Europäisches Patentamt, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31-70) 340-3016

Decorte, D



INTERNATIONAL SEARCH REPORT

ation on patent family members

T/EP 00/09323

Patent document cited in search report		Publication date		Patent family member(s)	Publication date
EP 0528156	A :	24-02-1993	DE AU BR DE ES GR JP JP KR MX US ZA	4216814 A 645701 B 1959992 A 9202653 A 59208263 D 2099770 T 3023258 T 3113078 B 5294953 A 227884 B 9204006 A 5262383 A 9205260 A	21-01-1993 20-01-1994 21-01-1993 16-03-1993 30-04-1997 01-06-1997 30-07-1997 27-11-2000 09-11-1993 01-11-1999 01-07-1993 16-11-1993 28-04-1993

